

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

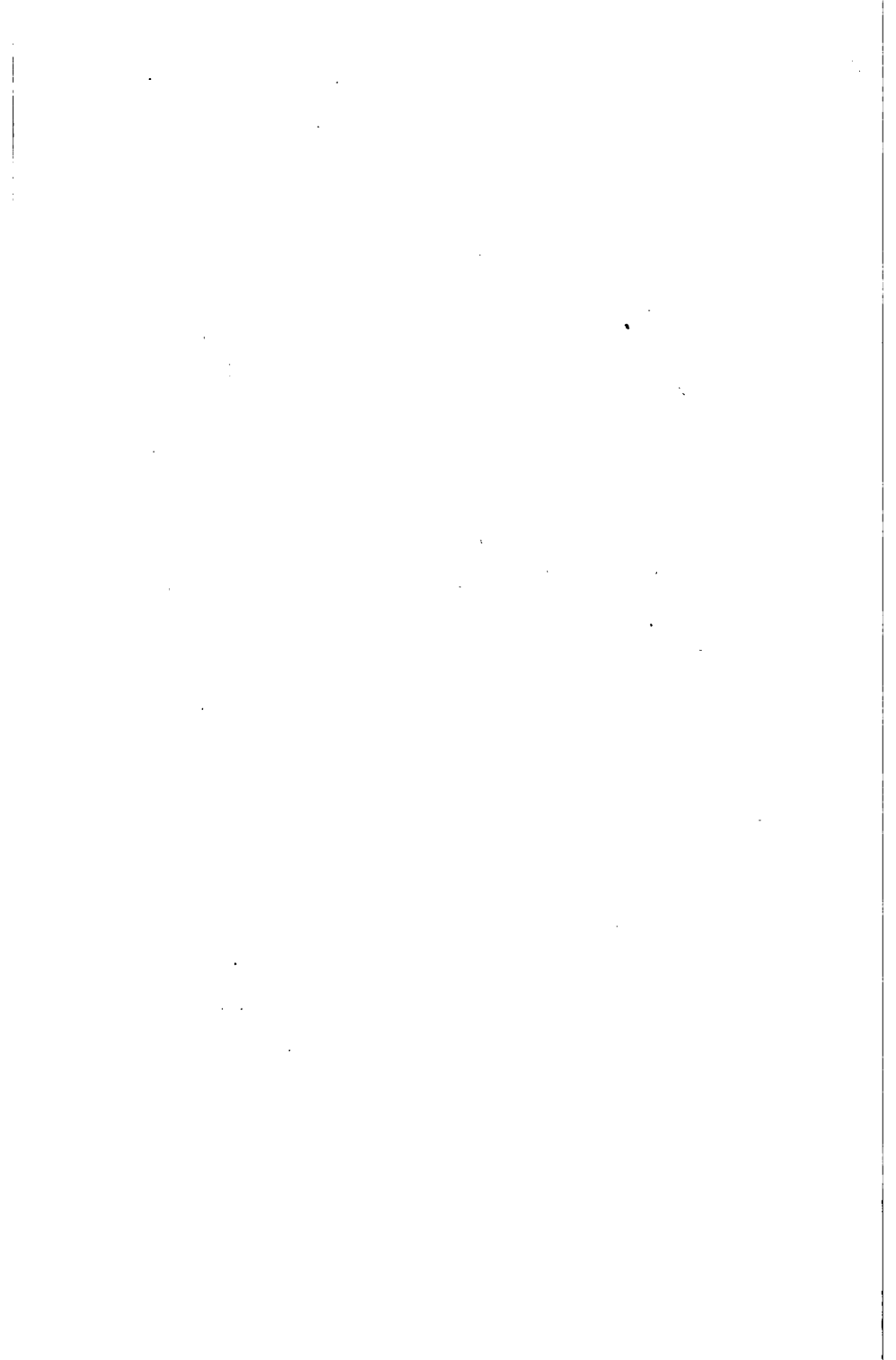
Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



•

• • 1 . • 1



HN 1277

Geschichte

ber

Wissenschaften in Deutschland.

Neuere Beit.

Zweiter Band.

Geschichte der Mineralogie.

AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
SEINER MAJESTÄT
DES KÖNIGS VON BAYERN
MAXIMILIAN II.



HERAUSGEGEBEN

DURCH DIE

HISTORISCHE COMMISSION

BEI DER

KÖNIGL. ACADEMIE DER

WISSENSCHAFTEN.

München.

Literarisch=artistische Anstalt der J. G. Cottaschen Buchhandlung. 1864.

Geschichte

Mineralogie.

Von 1650-1860.

Bon

Frang von Robell.

Mit 50 Solzichnitten und einer lithographirten Tafel.

AUF VERANLASSUNG UND MIT UNTERSTÜTZUNG SEINER MAJESTÄT DES KÖNIGS VON BAYERN MAXIMILIAN II.



HERAUSGEGEBEN DURCH DIE HISTORISCHE COMMISSION BEI DER KÖNIGL ACADEMIE DER WISSENSCHAFTEN.

München.

Literarifc artiftifche Anftalt der 3. G. Cottafden Buchhandlung. 1864.



Buchdruderei ber 3. G Cottaschen Buchhanblung in Stuttgart und Augsburg.

Borwort.

Wenn man den Zustand der Mineralogie vor hundert Jahren mit ihrem gegenwärtigen vergleicht, so muß man über die Fortschritte staunen, welche diese Wissenschaft in so kurzer Zeit gemacht hat. In der That sind sie in solcher Weise gediehen, daß sich allmählig mehrere Wissenschaften ausgebildet haben und selbst= ' ständig bewegen, welche früher mit der Mineralogie vereinigt leicht zu überschauen waren, gerade deßwegen, weil sie nur im Die Geognofie, Geologie und Paläontologie Reime vorhanden. mußten von ihr abgesondert werden, und die theoretische Krystallographie und Krystallphysik sind bereits als eigenthümliche Wissenschaften anzusehen, denen sogar wieder eine Theilung bevorsteht. Mit getheilter Arbeit beginnt die Ausbildung der Wissenschaft und getheilte Arbeit ruft sie auf jeder Stufe ihres Bestehens her= vor; jeder Aft, welchen der wachsende Baum aussendet, wird zum ueuen Stamme und erfordert seine Pflege und der einzelne Mensch ist nicht vermögend, für eine solche überall mit gleicher Kraft thätig zu sepn. Wenn baher ein eifriger Gelehrter ' ausruft, um wieviel schneller die Mineralogie sich gehoben hätte, "wenn Haup's

¹ C. F. Rammelsberg, Sandbuch ber Mineralchemie, S. XIX.

krystallographisches Wissen und Klaproth's chemische Geschicklich: keit in einer Perfon vereinigt gewesen wären!" so ist dieser Ausruf an sich gerechtfertigt und wäre es auch wenn man zu Hauy und Klaproth noch Brewster, Biot, Faraday und andere bekannte Notabilitäten incorporiren wollte, eine Vereini= gung dieser Art wird aber niemals vorkommen. Es ist dafür gesorgt, sagt das Sprichwort, daß die Bäume nicht in den Himmel wachsen und es ist die den Menschen wie den Bäumen zugemessene Zeit des Bestehens, welche bei dieser Besorgung waltet, ganz abgesehen von der Vertheilung der Talente. Die Arbeiten Haup's erforderten damals, als er mit ihnen thätig war, ein ganzes Menschenleben und die Arbeiten Klaproths nicht minder und die ganze Physik und die ganze Chemie umfaßt kein einzelner Mensch und wird sie um so weniger umfassen, als ihr Bereich sich ausdehnt und die Forschung tiefer zu gehen beginnt.

Wenn so einerseits das Specialstudium in einzelnen Richtungen als natürlich und nothwendig anzuerkennen, und wenn es wie die Geschichte lehrt, die fruchtbarsten Resultate liesert und geliesert hat, so ist die Verbindung dieser Resultate, die Verwendung des gewonnenen Materials für die Vervollständigung und Erweiterung der Wissenschaft allerdings nicht minder beachtenswerth. Was an Gesetzen und Thatsachen durch die Specialsorschung erkannt und überliesert ist, muß zu dieser Vervollständigung dienen und in solcher Weise mag ein künstiger Mineraloge wohl von Mitteln für seine Wissenschaft Anwendung machen, welche zur Zeit nur angedeutet oder auch ganz unbekannt sind. Freilich hängt alles dieses mit dem Vegrisse und mit den Gränzen zussammen, welche man über die Mineralogie seststellen will und darin gingen die Meinungen bis in die Gegenwart noch auszeinander.

Man hat es früher mit Bestimmungen darüber nicht besonders genau genommen und ziemliche Willfür walten lassen; erft Mohs ist auf eine nähere Untersuchung eingegangen, welche Eigenschaften der Mineralien so zu sagen als mineralogische an= zusehen sepen und welche nicht, und hat darin eine Analogie mit der Botanik und Zoologie angestrebt. Danach wäre die Mineralphysik der Gegenstand der Mineralogie. Diese Ansicht hatte aus allerlei haltbaren und unhaltbaren Gründen ihre Anhänger und wenn sie in mancher Beziehung das Fortschreiten der Mineralogie hinderte, so nütte sie andererseits dadurch, daß sie die Leistungen der geringen von ihr gewählten Mittel möglichst zu steigern und auszubeuten suchte, diese Mittel also auch genauer erforschte als es geschehen wäre, im Falle man ihnen nicht den hohen Werth zuerkannt hätte, wie Mohs es gethan hat. Wie an Allem, was die Menschen treiben, ihre Schwächen Antheil nehmen, so geschah es auch hier, daß manche Forscher von der Mohs'schen Autorität befangen und eingeschüchtert die besseren Ueberzeugungen, die sie gewonnen hatten, nicht zu äußern wagten und daß nur die über= raschenden Leistungen der Gegenpartei, welche auch das chemische Wesen der Mineralien als zur Mineralogie gehörig bezeichneten, eine allmählige Einigung zu Stande brachten, und endlich von der Mehrzahl der Mineralogen anerkannt wurde, daß die Erforschung des ganzen Wesens eines Minerals, sowohl physisch als chemisch betrachtet, Gegenstand der Mineralogie seyn müsse. Dieser Begriff ist auch für die gegenwärtige Geschichte festgehalten worden.

Wenn man nach den Ursachen frägt, warum die Mineralogie in früherer Zeit so wenig Ausbildung gefunden hat, so liegen sie nicht etwa darin, daß nur wenige Forscher sich mit ihr befaßt hätten, sie liegen zum Theil in der sehlenden Entwicklung der Hilfswissenschaften und großentheils in der Eigenthümlichkeit

des Gegenstandes selbst, in dem Umstande, daß uns die unorga= nische Natur nicht einzelne Individuen bietet, wie die organische, sondern daß diese immer als Aggregate erscheinen, wo es dann wohl geschieht, daß das Aggregat die Form des Individuums ebenfalls darstellt, aber viel öfter noch, daß das Individuum durch die Aggregation ganz unkennklich gemacht wird. Da in Folge dieses Verhältnisses dieselben Arystallformen, namentlich Combinationen, das allerverschiedenste Ansehen gewinnen können, so ist begreiflich, daß man lange Zeit ein Normalbild nicht herauszu= finden vermochte und daß erft durch Vergleichung vieler Krystalle derselben Art erkannt wurde, wie die sich zeigenden Verschieden= heiten zu deuten sepen, bis endlich das Winkelmessen diese Deutung überall erleichterte und möglich machte. Es zeigt sich hier, was auch anderwärts gilt, daß die Erfindung eines geeigneten Instrumentes, welches das Vermögen unserer Sinne steigert und die Beobachtung sicher macht, oft von größerer Wichtigkeit ist, als manche noch so scharfsinnige Speculation, und wenn man das erste Goniometer betrachtet, so wird man unwillkürlich an das Ei des Columbus erinnert, denn wie einfach und naheliegend die Construktion jenes Instrumentes auch ist, so hat es doch über hundert Jahre gedauert, seit man sich mit Arystallen beschäftigte, bis es erfunden wurde. — Ein anderer Uebelstand war, daß man den Begriff der Mineralogie zu weit ausgedehnt hatte und daß die herrschende Polyhistorie überhaupt nicht geeignet seyn konnte, ein gründliches Wissen vorwärts zu bringen; dazu kam ein bis in's vorige Jahrhundert und noch in's gegenwärtige sich hinein= ziehendes Philosophiren über die Natur ohne genügende Basis von Erfahrungen, und ein seltsames Nichtbeachten mancher bereits er= kannten Thatsachen und Untersuchungsmethoden, welche geeignet gewesen wären, die Wissenschaft zu heben. So hätte man von

der Art, wie Erasmus Bartholin 1670 den Calcit und Robert Boyle 1680 die Edelsteine untersuchte, viel lernen können und wären dergleichen Untersuchungen auf alle Mineralien ausgedehnt worden, so wäre die Mineralogie vielleicht schon hundert Jahre früher auf die Stufe gekommen, wie sie Wallerius überlieferte.

Es hat sich ferner zu jeder Zeit gezeigt, wie wohl einzelnen Forschern ein unbefangener scharfer Blick und eine Sabe für klare Darstellung zukommt, andern aber zum Hemmniß des Fortschrittes ein noch größeres Talent verliehen ist, das Einsachste möglichst complicirt wiederzugeben und Schwierigkeiten aller Art zu sehen und zu schaffen, wo gar keine vorhanden sind.

Endlich ist dabei hervorzuheben, daß es auch an geeigneten Mitteln zu gegenseitiger Mittheilung fehlte. Gelehrte Gesellschaf: ten, welche Schriften publicirten, reichen zwar bis in die Mitte des 17. Jahrhunderts hinauf, so die königliche Societät der Wissenschaften zu London (1645), die kaiserliche (Leopold. Carol.) Aka= demie der Naturforscher (1652), die Akademie der Wissenschaften zu Paris (1666), zu Berlin (1700), zu Petersburg (1725), zu Stockholm (1739), zu München (1759) u. f. f., die meisten Jour= nale aber, welche den schnelleren Berkehr vermitteln, entstanden erst in den siebziger Jahren des vorigen Jahrhunderts, so das Journal de physique, de chimie, d'histoire naturelle et des urts von Rozier, Delametherie 2c. (1771), die Journale und Annalen von Crek (1778, 1781, 1784), das Journal der Physik von Gren (1790), das Journal des Mines (1794), das Magazin für den neuesten Zustand der Naturkunde von Boigt (1797), die Annalen von Gilbert (1799), ebenso das allgemeine Journal der Chemie von Scheerer u. s. w.

Seit dem Beginn unseres Jahrhunderts gewann die ganze

Wissenschaft ein verändertes Ansehen; wo man früher mit einer qualitativen Prüfung zufrieden war, wo ein Gleich und Ungleich zur Charakteristik genügt hatte, da wurde nun auch das quantitative Verhältniß in's Ause gefaßt und ein Maaßstab angelegt, um wo möglich die Werthe der Differenzen nach Zahlen zu bestimmen. So mußten neue Wahrheiten erkannt werden, welche bei der früheren Art des Studiums stets verborgen geblieben wären, es mußten Gesetze zu Tage kommen, welche nun plötzlich die Räthsel lösten, an denen sich vergebens die genialsten Männer der vergangenen Zeiten versucht hatten. Gleichwohl gestalten sich dabei immer wieder neue Aufgaben, welche man längst für abgemacht hielt oder an die man gar nicht dachte, und wenn uns auch gewisse Thatsachen niemals genommen werden können und sich als constante Grundpfeiler zum wissenschaftlichen Bau be= währen, so ist der Bau selbst, soweit die Theorie ihn führen muß, noch nicht der Art, daß nicht vorauszusehen wäre, er werde noch gar viele und mannigfache Abänderungen erleiden. Als man bei verschiedenen Substanzen in der großen Klasse der sog. monvaren Krystalle verschiedene Formen erkannte, war nichts natürlicher, als dieses Verhältniß überhaupt sehr natürlich zu finden, als man nun bei verschiedenen Mischungen dieselbe Form fand und bemerkte, daß gewisse Mischungstheile für einander eintreten, ohne das allgemeine Mischungsgesetz zu verändern, war wieder ganz natürlich, daß man für diese Mischungstheile eine analoge Zusammensetzung annahm und daß dafür als Beweis der Umstand begrüßt wurde, daß viele derselben gleiche Krystallisation zeigten, wenn sie isolirt im krystallisirten Zustande vorkamen; da ergaben nun aber die weiteren Untersuchungen, daß nicht nur ganz verschiedene (nicht bloß relativ verschiedene) Mischungen dieselbe Krystallform haben können, sondern daß auch identischen Mischungen sehr verschiedene in gar keinem Zusammenhang stehende For= Mit der ersteren Thatsache war die frühere men zukommen. scheinbar gesetzliche Forderung analoger chemischer Zusammensetzung für gleiche Krystallisation als nicht unbedingt giltig dar= gethan, mit der letzteren ist ein Zusammenhang der Krystall= systeme angedeutet, welcher, wenn er sich durch eine gegenseitige Ableitung bewähren sollte, ein bisher zu den wichtigsten Errungen= schasten der Arystallographie gezähltes Gesetz als faksch bezeichnen würde, das Gesetz nämlich, daß kein Uebergang der Krystallsysteme in einander stattfindet. Wenn ferner die Theorie durch die Art, wie man zu einer gewissen Zeit die verschiedenen Mischungstheile der Mineralien zusammengesetzt betrachtete, eine Reihe von Aehn= lichkeiten und Beziehungen erkannte und damit weitere Schlüsse zog, so ändert sich Alles mit der veränderten Anschauung solcher Zusammensetzung, wozu spätere Forschungen berechtigen und wir können der Zukunft unsere heutigen Anschauungen durchaus nicht so begründet überliefern, daß wir eine sichere Bürgschaft ihrer Dauer hätten. Wir erinnern nur an die von Schönbein ent= deckten Modificationen des Sanerstoffs und das noch wenig ge= kannte Verhältniß ihres Antheils an verschiedenen Oryden, mit deren Constitution man bisher vollständig im Reinen zu seyn ge= glaubt hat. Es ergiebt sich daraus, daß das Sammeln von Beobachtungen und Thatsachen für jett noch von größerer Wich= tigkeit ift, als das Philosophiren darüber und daß die Specula= tion mit kleinen Flügen sich begnügen muß und nicht in Regionen schwärmen darf, wo sie den Boden der Thatsachen aus dem Ge sichtskreise verliert.

Es sind bei der folgenden Geschichte im ersten allgemeinen Theil in jeder Periode Mineralphysik, Mineralchemie und Systematik besprochen und in einem Ueberblick am Schlusse die Hauptresultate davon verzeichnet worden. Der zweite Theil enthält die Specialgeschichte der Species, soweit sie deren Entdeckung, Benennung und die wichtigsten Ansichten über ihr mineralogisches Wesen betrifft.

Da im allgemeinen Theil die Quellen überall angeführt worden sind, so sey hier nur erwähnt, daß für den speciellen The laußer den mineralogischen Hand= und Lehrbüchern von Beudant, Breithaupt, Dana, Dufrenop, Haidinger, Haup, Mohs, Phillips, Quenstedt u. a., vorzüglich nachstehende Werke Daten geliefert haben:

- Lehrbuch der Mineralogie von Ludwig August Emmerling. Gießen. 1799.
- Mineralogische Tabellen von D. L. Gustav Karsten. Berlin. 1800.
- Lehrbuch der Mineralogie von Franz Ambros Reuß. Leip= zig. 1801.
- Handbuch der Mineralogie von C. A. S. Hoffmann. Freyberg. 1811.
- Vollständiges Handbuch der Orpktognosie von Henrich Steffens. Halle. 1824 (der erste Theil von 1811).
- Handbuch der Mineralogie von Joh. Fr. Ludw. Hausmann. Göttingen. 1828.
- Geschichte der Arystallkunde von C. M. Marx. Carlsruhe und Baden. 1825.
- Materialien zur Mineralogie Rußlands, von Nikolai v. Kokscharow. St. Petersburg. 1853. 1858.
- Mineralogische Notizen von Friedrich Hessenberg. 1856—
 1861.
- Manual of the Mineralogy of Great Britain and Ireland by R. Ph. Greg and W. G. Lettsom. London 1858.

- Taschenbuch für die gesammte Mineralogie von K. C. v. Leons hard von 1807—1829 und dessen und H. G. Bronn's Jahrbuch für Mineralogie 2c. von 1830—1832 und deren Neues Jahrbuch für Mineralogie von 1833—1860.
- Mineralogische Jahreshefte von E. Fr. Glocker. Nürnberg. 1835—1837.
- Uebersicht der Resultate mineralogischer Forschungen von A. Kennsgott von 1850—1860.
- Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper von M. H. Klaproth von 1795—1815.
- Untersuchungen über die Mischung der Mineralkörper 2c. von Fr. Stromeper. Göttingen. 1821.
- Die Annalen der Physik von Gilbert (seit 1799) und Poggendorff (seit 1824); die Journale für Chemie und Physik von Schweigger von 1811—1833 und von Erdmann seit 1834; die Annalen der Chemie und Pharmacie von Wöhler, Liebig und Kopp, seit 1840; das Archiv von Kastner u. a.
- Die Jahresberichte von Berzelius, von 1822—1847 und die Fortsetzungen derselben von Liebig und Kopp von 1847 bis 1860.
- Geschichte der Chemie von Herrm. Kopp. 4 Bde. Braunschweig. 1843—1847.
- Handwörterbuch des chemischen Theils der Mineralogie von C. F. Rammelsberg. Berlin. 1841 mit 5 Suppl. bis 1853, und dessen Handbuch der Mineralchemie. Leipzig. 1860.
- Für die biographischen Notizen haben vorzüglich gedient: das Biographisch-litterarische Handwörterbuch 2c. von J. C. Poggendorff. Leipzig. 1858—1860, und die Propädeutik der

Mineralogie von Dr. C. C. Leonhard, Dr. J. H. Kopp und C. L. Gärtner. Frankfurt am Main, 1817. Fol., ein Werk, welches auch die ältere mineralogische Litteratur in allen Richtungen ausführlich verzeichnet und (ohne die Geognosie und Geologie) über 700 Titel mineralogischer Schriften und über 1600 Autoren anführt.

Inhalt.

Other																
V	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	• •	• •	• •	•	rwort .	Bort
	ie	e m	ſф	ra	n e	M i	, 5	ſiŧ	ђţ	alp	inera	er M	chte b	de sa	Q	
			•							_	nd S					
											•	-1750.	1650-	Bon	I.	
3— 33	•	•	•	•	•	•	•	.`	•	•	•	[phpfff	Rinera	1)		
33 57	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	e.	[chemie	Minera	2)		
													Spstem			
6 8— 7 0	•	•	•	•		•	•	•	•	be	Perio	biefer	erblic	Uel		
											•	-1800,	1750-	Von	II.	
70—116	•	•	•	•	•				•	•	•	(phpfit	Rinera	1)		
116—154													Minera			
155—176		•	•	•	•	•	•	•	tur	ntia	Nomei	ati ř.	š ystem	8)		
177—180																
											•	-1860.	1800-	Von	III .	
180	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	լիկին [Rinera	1)		
180242																
242—269																
270—272																
272—274																
274—275																
												E lectri				
275—286			_													
286—303								_					g)			

Inhalt.

														Seite
	2) Mineralchemi	e	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	303-331
	3) Shstematik	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	332—364
	4) Nomenklatur	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	364—372
	Ueberblick dieser	P	rrio	te	•	•	•	•	•	•	•	•	•	372—382
	Geschichte ber 2	N i	n e i	ral	ga	tt	u n	g e 1	n (Sp	ec	ieē	3).	
Bon	1650—1860 .	•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	385—69 0
Register .		•	•	•	•	•	.•	•	•	•	•	•	•	691—703

5

I

Geschichte

ber

Mineralphysik, Mineralchemie und Systematik.

Von 1650 bis 1860.

					, .		
			٠,				
	·.						
•		•		•			
			•				
	•						

Geschichte der Mineralogie.

I. Von 1650 bis 1750.

1. Mineralphyfit.

Das Studium der Arhstallographie war im Allgemeinen um die Mitte und gegen das Ende des 17. Jahrhunderts nicht viel weiter gekommen, als im vorhergehenden zur Zeit des Conrad Gefiner, Johannes Kentmann, Boetius de Boot, Theophrastus Paracelsus u. A. Wie damals philosophirte man mehr über die Entstehung und Symbolik der Krystalle, als man daran dachte, eine genaue Untersuchung ihrer Eigenschaften vorzunehmen, und ist der Grund zum Theil darin gelegen, daß die Natursorscher jener Zeit mehr oder weniger Polyhistoren waren oder wenigstens sehn wollten.

Der berühmte Joach im Becher 1 tritt zwar mit Baptista van Helmont 2 der von den Griechen und Römern überkommenen und von dem phantastischen Theophrastus Paracelsus 3 noch

I Johann Joachim Becher, geb. 1685 zu Speier, gest. 1682 zu London, war eine zeitlang Professor der Medicin in Mainz und Leibarzt des Churfürsten von Mainz und Bapern. Lebte abwechselnd in Deutschland, Holland und England.

² Johann Baptista van Helmont, geb. 1577 zu Brüssel, gest. 1644 zu Bilvorde, wo er, nach mannigsachen Fahrten in ganz Europa, zuletzt als Arzt sich niederließ.

³ Paracelsus Theophrastus Bombast von Hohenheim, geb. 1493 zu Maria Einsiedeln, Cant. Schrop, gest. 1541 zu Salzburg.

angenommenen Ansicht entgegen, daß der Bergkrystall in Stein verwandeltes Eis sep, da er auch an Orten entstehe, wo solches nicht beständig vorhanden, und da er durch die größte Hitze nicht zu Wasser gelöst werben könne, boch scheint er solche Entstehung bei ben Steinen im Allgemeinen zugegeben zu haben, und daß sie aus einem sehr verdichteten Wasser sich bilden. 1 Wie weit seine Beobachtung der Arpstallformen ging, zeigen einige Beispiele, wo sich jedem Beschauer solche Form als eigenthümlich und gleichsam wunderbar aufdrängen muß. Vom Markasit sagt er, daß er öfters viereckig vorkomme, so regelmäßig und seltsam, daß man ihn zu Gewichten (pro ponderibus in mineralibus bilancibus) verwende, die Würfel des Steinsalzes werden in ähnlicher Weise erwähnt. Den Mineralien (den persecte mixtis) komme nur eine Form zu, jedoch verschieden je nach der Mischung. Eine Arnstallreihe bei derselben Species war unbekannt. Die Homogenität der Theile im Mineral hebt er zum Unterschied von Thier und Pflanze hervor. 2 Die Ansicht, als übten die Planeten eine Bildungs: und Formungstraft auf die Metalle und Mineralien, weist er mit Entrüftung auf eine berbe Weise von seiner Physik zurück.

Qua ratione vero ab aqua crystalli, aliorumque subjectorum, ita exulet, ut etiam maxima ignis vi vix induci queat; econtra ita prone in salia agat, ut levi negotio in aquam ea dissolvat et mutet: explicare durum est, nec ratio vel calori vel frigori solum adscribi potest, cum falsum sit, ex glacie crystallos generari; quandoquidem etiam in locis generentur, ubi nec magna nec continua glacies observatur. Ingentissimo interim calore, crystallos et lapides non in aquam humidam resolvi certum est. — Credendum ergo, lapides oriri ex aqua quidem, sed valde compacta — Physica subterranea, edid. G. E. Stahl. Lipsiae 1739. Lib. L. Sect. V. Cap. III. p. 212.

Omnibus subterraneis perfecte mixtis una tantum eademque forma est; sed diversa superinductio nutrimenti. — (Eine Merfurialische Feuchtigseit mirb als ernährent ermähnt.) — Statuimus ergo, mineralibus unam sormam esse; sed diversas, ut ita loquar, matres, quarum semen ad alterationem sormae intrinsecae, quae subterraneorum persecta mixtio et bonitas est, in puritate et sixitate homogenea consistens, plurimum sacit. Physica subterranea, edid. G. E. Stahl. Lipsiae 1739. Lib. I. Sect. IV. Cap. VI. p. 124. 125.

Es sepen, heißt es, einige bergleichen Planetisten, obwohl sonst von großem Namen, so unverschämt, daß sie behaupten, sie könnten in den Planeten jedes Metalls chemisches Zeichen sehen, zugleich mit der eigenthümlichen Farbe des Metalls.

Ich wundere mich, sagt er dann, daß sie nicht auch in der Sonne einen Löwen, im Mars einen Mann, in der Benus eine Frau, und Wölfe und Salamander sehen, welche Gegenstände sie den Mineralien beilegen, aber ich glaube, daß sie Esel gesehen hätten, wenn sie in ihrem Treiben gegenüber von leichtgläubigem Volke sich selbst betrachtet hätten. ¹

Einzelne frühere Arbeiten, welche aus mathematischen Constructionen hervorgingen und sich an die Arystalle anschlossen, hätten wohl eine ausmerksame Betrachtung berselben veranlassen können, da sie aber a priori geschöpft waren, so entsprachen sie nur bedingungsweise der Natur, und zeigte sich später, daß diese für die Formen der Arystalle mancherlei andere Gesetze befolge, als sich auf jenem Wege hatten sinden lassen. Die Untersuchungen betrafen vorzüglich die sogenannten regelmäßigen Polyeder der Stereometrie: Tetraeder, Würfel, Oktaeder, Dobekaeder und Josaeder.

Wenhel Jamiker, ein Nürnberger Golbschmied (1568), hatte schon eine Menge von Formen aus ihnen entwickelt und in perspectivischer Zeichnung bekannt gemacht, indem er die Grundsormen durch Veränderungen an Kanten und Ecken zu Combinationen machte, und diese wieder verschiedentlich verwachsen und nach Art der Zwillinge und Drillinge sommetrisch gruppirt darstellte. Insoweit diese Euklidischen

Planetistas interim, qui cuilibet metallo seu cuivis minerali speciei, planetam authorem et causam formantem assignant, prorsus a nostra Physica relegamus: quorum aliqui ita impudentes sunt, etiam magni nominis alias viri, ut non erubescant publice asserere, se in Planetis, cujuslibet metalli signum Chymicum videre posse, cum colore proprio metalli. Miror, quod non etiam in sole leonem, in Marte Virum, in Venere foeminam, imo lupos et Salamandrus viderint, quae objecta quoque mineralibus tribui solent, sed asinos potius vidisse credo, cum seipsos viderint, et talia simplici et credulo popello pracrudunt. Loc. citat. p. 126.

Grundförper wirklich in der Natur vorkommen, mußten viele der gegebenen Entwicklungen den Arpstallen entsprechen, und so findet fich der Würfel mit abgestumpften Eden und Kanten und mit ungleicher Flächenausbehnung der combinirten Gestalten unter den Zeichnungen: die Combination eines Tetrakisheraeders mit dem Oktaeder, des Oktas ebers mit dem Würfel, Trapezoeder 2c. Er gibt auch eine Zusammensetzung bes Oktaebers aus kleinen Oktaebern und zeigt die babei sich ergebenden tetraebrischen Zwischenräume, welche über zweihundert Jahre später von Haup wieder in Betrachtung gezogen wurden. 1 Der große Mathematiker und Astronom Joh. Repler (geb. 1571 zu Weil in Würtemberg, gest. 1630 zu Regensburg) entwickelte ähnliche Reihen, er construirt das Rhombendobecaeber, welches die Gestalt der Bienenzellen, die Combinationen des Würfels mit dem Oktaeder, mit dem Oktaeder und Rhombendodecaeder und andere an Arhstallen vortommende und mögliche, aber daneben auch nicht vorkommende und nicht mögliche Gestalten, unter letteren bas Bentagondodecaeber mit gleichseitigen Flächen, welches mit dem Jossaeder, Würfel, Oktaeder und Tetraeder schon die altgriechischen Mathematiker und Philosophen beschäftigt hat. Diese Gestalten repräsentirten, wie auch die bei Kepler gegebenen Abbildungen zeigen, die vier Elemente und die sogenannte fünfte Essenz oder himmlische Materie, und zwar der Würfel die Erde, das Oktaeder die Luft, das Tetraeder das Feuer, das Jeosaeder das Wasser und das Pentagondodecaeder die Himmelskörper. Die Zahl und Lage der Flächen vermittelt hauptjächlich diese Analogie, 2 welche

¹ Perspectiva Corporum Regularium. Das ist, Eine slepsige Filrweysung, wie die Fünf Acgulirten Cörper, darvon Plato im Timäo, Bud Euclides inn sein Elementis schreibt 2c. durch einen sonderlichen, newen, behenden und gerechten weg, der vor nie im gebrauch ist gesehen worden, gar Künstlich inn die Perspectiva gebracht, Bud darzu eine schöne Anleytung, wie auß benselbigen Fünss Cörpern one Endt, gar viele andere Cörper, mancherley Art und gestalt, gemacht, und gesunden werden mögen. Allen Liebhabern der frepen Kunst zu Ehrn, durch Wenheln Jamiter, durgern und goldtschmid in Rürnberg, mit Göttlicher hülff an tag geben 2c. — Anno MDLXVIII.

² Nam in Cubo rectitudo super basi quadrata stabilitatis quandam adumbrationum liabet, quae cadem proprietas est et Materiae terrestris

übrigens nicht, sagt Repler, dem Aristoteles, der eine Erschaffung der Welt geläugnet habe, sondern ihm und allen Christen angehöre, welche sesthalten, daß die Welt von Gott erschaffen worden und nicht vorher gewesen seh. Er zeichnet ganz richtig Ableitung und Stellung des Tetraeders und Oktaeders zum Würfel, und hätte er sich mit wirklichen Arystallen beschäftigt, so wäre ihm wohl nicht entgangen, was von seinen Constructionen a priori in der Natur haltbar seh und was nicht. Er beobachtete aber, wie es scheint, von natürlichen Arystallen nur die Schneekrystalle, welche nicht geeignet waren, die erwähnten Betrachtungen weiter zu sühren, und über deren Bildung er nicht klar geworden ist. 1

Die wichtigste und folgenreichste Entdeckung aus jener Zeit war für die Arhstallographie das Auffinden der doppelten Strahlenbrechung am isländischen Kalkspath durch Erasmus Bartholin, 2

gravitatis momentis ima petentis, cum etiam totus Terrae globus vulgo credatur in medio Mundi quiescere.

In Tetraëdro paucitas planorum signare videtur siccitatem ignis — in Icosaëdro vicissim multitudo planorum signare videtur humiditatem aquae — In Tetraëdri acumine ab una basi surgente, vis Ignis penetrativa et divisoria videtur adumbrata esse, in Icosaëdri obtuso et quinquelineari angulo, vis impletaria humorum, hoc est vis humectandi etc.

Dodecaëdron vero relinquitur corpori coelesti, habens eundem planorum numerum, quem Zodiacus coelestis signorum; demonstraturque reliquarum figurarum capacissima u. f. w. Joannis Keppleri Harmonices Mundi. Lincii Austriae. 1619. p. 58. 59.

1 Jo. Keppleri Strena sen de Nive sexangulari (in C. Dornavii Amplitheatr. Sapient. Socrat. joco-seriae. Hannov. 1619. fol. p. 751. Diese Abhandlung enthält mancherlei interessante Betrachtungen und Bergleichungen über die Formen der Pflanzen und der Arpstalle. Reppler erzählt, daß er einem Freunde, dem kaiserl. Rath Wackher von Wackersels ein Neujahrsgeschenk (strena) habe geben wollen und während er auf einem Gange im Freien barüber nachgedacht, habe es geschneit und hätte die Betrachtung ber Schneesterne bie Abhandlung veranlaßt.

2 Erasmus Bartholinus, geb. 1625 am 13. August zu Roeskilde, gest. 1698 am 4. Nov. zu Kopenhagen. Dr. Med. nach zehnjährigen Reisen in England, Holland, Frankreich und Italien (1646—1656) Pros. ber Mathematik und darauf (1657) der Medicin an der Universität zu Kopenhagen, später Assessor des höchsten Gerichts und Justizrath. — Experimenta Crystalli Islandici.

einen Dänen, welcher seine Forschungen barüber im Jahre 1670 veröffentlichte. Abgesehen davon, daß damit eine neue physikalische Eigenschaft gewisser Krystalle entdeckt wurde, so war auch eine nähere Betrachtung ihrer Form und ihres inneren Baues angeregt, und da gerade der Kalkspath am geeignetsten war, einen Blick in diese Verhältnisse zu gewähren, und da die Erklärung des Phänomens der Doppelbrechung der rechnenden Phyfik zusiel, so wurde der betreffende Kryftall auch genauer bestimmt als irgend ein ähnlicher vorher. Erasmus Bartholin bestimmte die ebenen Winkel des Kalkspath-Rhomboeders zu 101 0 und 79 0 und berechnete daraus den Scheitelkantenwinkel zu 103° 40'. Die Beobachtung der doppelten Strahlen: brechung sett ihn in lebhaftes Erstaunen, und wer wissenschaftlichen Sinn habe, werde sich am isländischen Arpstall ebenso und mehr noch erfreuen, als an Diamant und Edelsteinen (an dem Krystall, cujus tam mira est constitutio, ut haud sciam, num alias magus naturae apparuerit gratia). Die angeführten, durch Zeichnungen erläuterten Experimente sind mit großer Aufmerksamkeit angestellt und klar be-Er zeigt die Lage der Bilder in der Linie, welche den schrieben. stumpfen Winkel der Flächen halbirt, wie man unter Umständen nur ein Bild sähe, wie eines beim Dreben des Arpstalls beweglich sep, das andere aber seinen Plat behaupte, und wie sich dieses umkehren lasse; er erwägt, daß die Erscheinung der beiden Bilder nicht durch Reflexion geschehen könne, sondern nur durch eine eigenthümliche Refraction zu erklären seh, daß das fire Bild durch die gewöhnliche, das bewegliche aber durch ungewöhnliche Strahlenbrechung hervorgebracht werbe. 1 Er untersuchte auch seine Krystalle noch in anderer Weise, er beobachtete, daß sie auf Tuch gerieben electrisch wurden und wie

Hasniae. 1670. 4. In der Zueignung an den König Friedrich III. von Däucmark heißt es von der optischen Erscheinung "Spectaculum in terris plane
novum, in Arctois terris redundans. Quod ne divinaret olim Graecia
in Islandia sepultum — — atque in Septentrione non remitti frigore
sed intendi-luminis radios."

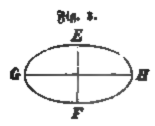
¹ Hinc, Crystallum ipsum, a duplicis istius Refractionis praecipun et singulari gloria vocavimus Disdiaclasticum.

Bernftein, Blas und Siegellad leichte Rorper anzogen, baß fie mit Ronigswaffer übergoffen aufbraufen und vor dem Löthrohr zu Ralt gebrannt werben. 1 - Die Untersuchungen Bartholin's wurben weiter verfolgt bon Chriftian Subgens, geb. 1629 im Saag, geft, baselbst 1695. Da er bemerkte, bag bie Ranten bes islänbischen Arpftalls als Seiten ber Glächen nicht icharf und volltommen genug sepen, um die ebenen Wintel genau zu bestimmen, so maß er den Reigungewinkel an ben Scheitelfanten bes Rhomboebers und berechnet aus biefem bie ebenen Winkel ber Flachen. Er fand jenen ju 105 %. woraus biefe fich ju 101 0 52 ' ergaben. Die Regelmäßigkeit ber Rrbftalle leitete er von ber Anordnung ber kleinsten Theile ab, aus welchen fie bestehen, und nimmt an, daß diese beim Kaltspath eigenthumliche Spharoibe feben, entstanden burch Umdrehung einer Ellipse um ben kleineren Durchmeffer, ber fich jum größeren verhalte wie 1 : 8. Conftruire man aus biefen Spharoiben eine breiseitige Phramibe, fo entspreche beren Kantenwinkel bem ftumpfen Abomboebertantenwinkel bes isländischen Rryftalls, wie er burch nachstebenbe Figuren erläutert, wovon 1. bas Rhomboeber, 2. die erwähnte Phramibe und 3, die Ellipfe, 2

%lg. ±. ■

9tg. 1.

A



- 1 cum frustulum hujus crystalli, flammae lampadis, per fistulam, que vitra hermetice occluduntur, animatac, admoverem; mox animadverti redigi in calcem similem calci vivae etc. p. 4.
- ² Videtur în genere regularitas rerum illarum, ab ordine particularum invisibilium et aequalium, e quibus constat, oriri. None vero

Mit dieser Construction sucht er zugleich die Eigenschaft zu er-Nären, daß der Krystall parallel mit seinen Flächen spaltbar sey. Auch vom Bergkrhstall, welchen er crystallus vulgaris nennt, nimmt er einen ähnlichen Bau an, da er an ihm ebenfalls doppelte Strahlenbrechung bevbachtete, obwohl weniger stark, als am isländischen Spath. Die Beobachtungen von Hungens über die Gesetze der Doppelbrechung find von späteren Physikern bestätigt worden und haben zu der Erkenntniß geführt, daß die Rugel der Wellenoberfläche der ordinären, das Ellipsoid aber die der extraordinären Strahlen sey. Huhgens gilt als der Schöpfer der Undulationstheorie des Lichts, im Gegensatz zu Newton, welcher die Emanationstheorie aufgestellt hat. Auch der letztere beschäftigte sich mit dem isländischen Spath und den Gesetzen seiner Doppelbrechung, und aus der Erscheinung, daß bei zwei bergleichen Arhstallen die vom ersten kommenden Strahlen bei einer bestimmten Lage des zweiten keine weitere Theilung erleiden, bei einer andern Lage eine solche aber wieder stattfinde, und daß, wenn ihre Hauptschnitte rechtwinklich zu einander stehen, der gewöhnlich gebrochene Strahl die ungewöhnliche Brechung erleibe, und der ungewöhnlich gebrochene die gewöhnliche, schließt er, es möge ein Lichtstrahl verschiedene Seiten besitzen, 1 die sich verschieden verhalten. Die später von Malus entdeckte Polarisation des Lichtes fand hier ihre erste Andeutung. — Einige Beiträge zur Kenntniß der Krystalle gab mit

nt ad crystallum nostram Islandicam deveniam, dico, quod si qua esset pyramis ut ABCD, conflata tenuibus corpusculis rotundis non sphaericis, sed sphaeroideis planis, qualia efficerentur per conversionem Ellipsis GH supra minorem diametrum EF, cujus proportio ad majorem fere est ut 1 ad 8, Angulus solidus acuminis D foret aequalis angulo obtuso et aequilaterali hujusce crystalli. Quinimmo dico, si corpuscula illa inter se essent leviter conglutinata, quod ubi rumperes pyramidem, rumperes illam secundam superficies parallelas iis quae acumen ejus constituunt — Christiani Hugenii Zuilichemi Dum viveret. Zelhemii Toparchae. Opera reliqua. Amstelodami 1728. De lumine. Cap. V. De miranda Refractione Crystalli Islandici. p. 70.

¹ Annon Radiorum luminis diversa sunt latera, diversis proprietatibus praedita? — Optica etc. London 1706.

Anwendung des Mitrostops Anton Leeuwenhoet, geb. 1692 zu Delft, gest. 1723 daselbst. Man erhält ein Bild von der Mineralogie seiner Zeit, wenn man seine Abhandlung über den Gpps i liest, zu welcher ihn hungens veranlaßt hatte. Es handelte sich zunächst darum, ben Stein kennen zu lernen, aus deffen Kalk man mit Wasser Statuen und Drnamente durch Guß formte. Diese Substanz wurde in Holland Pleystersteen ober Pleyster genannt. Nachdem Leeuwenhvek erfahren hatte, daß der Plehfter aus Alabaster präparirt werde, experimentirte er mit einem solchen und erhipte ihn in einem Glastolben. Als er nun bemerkte, daß eine wässrige Flüssigkeit entbunden werbe, war er zweifelhaft, ob sie dem Stein eigenthümlich sep, und um sich davon zu überzeugen, widelte er ein Stücken in Papier und trug es einige Tage im Sack bei sich herum, damit der Liquor etwa sich verflüchtigen möge. Dann schnitt er die Theile der Oberstäche weg und untersuchte den reinen Kern unter dem Mikroskop, wobei er mit Erstaunen bemerkte, daß der Stein ganz aus durchsichtigen glänzenden Partikelchen mit ebenen Flächen bestehe, die so übereinander gehäuft lagen, als wären sie vom Himmel geschneit. Er glaubte sie für salzige Theilchen halten zu müssen. Er bestimmte nun das Gewicht des durch das Glühen ausgetriebenen Liquors ziemlich genau zu 1/5 vom Gewicht des Steins, und bewahrte den Liquor in Gläsern, um zu sehen, ob das beigemischte flüchtige Salz endlich coagulire, doch konnte er solches nicht bemerken. Als er aber den Liquor der Luft aussetzte, um das Wasser zu verdunften, bemerkte er die Ausscheidung von kleinen Arpstallen, die er auch aus dem Wasser, mit welchem er den gebrannten Stein übergoß, beim Berdunsten erhielt. Er knupft daran sogleich die Hypothese, daß ein Wachsen der Steine und Berge von wasserhaltigen unterirdischen und durch unterirdisches Feuer er: hipten Gesteinen herrühren könne, da deren entweichendes Wasser eine große Menge Salztheilchen mit sich führte, welche sich auf den obersten Gesteinen absetzen und ihre Masse vermehren. Indem er weiter den

¹ Arcana naturae detecta ab Antonio van Leewenhoek. Delphis Batavorum. 1695. p. 124.

Großblättrigen Gyps untersuchte, bemerkte er die Beständigkeit seiner Spaltungsrichtungen und bestimmte die Winkel der erhaltenen rhomboidischen Taseln zu 112° und 68° (sie betragen 113° 46' und 66° 14'). Dessenungeachtet glaubte er, daß daß sogenannte Muscovitische Glas, Glimmer, von welchem doch daß erwähnte Rhomboid nicht zu erhalten ist, und an dem die Clasticität der Blätter im Vergleich zum Gyps auffallen muß, daß dieses sogenannte Glas mit dem Gyps übereinkomme, und war sehr erstaunt, als er beim Erhisen desselben im Rolben kein Wasser erhielt und dasselbe nicht in einen Kalk verswandelt wurde, sondern ziemlich unverändert blieb.

Er gab auch unvollkommene Beschreibungen und Abbildungen der Arpstalle des Alauns, Salpeters, Rupfervitriols 2c.

Genauer als Viele seiner Zeit forschte der Engländer Robert Boyle 1 nach den Eigenschaften der Mineralien. In seiner Schrift über die Edelsteine nimmt er an, daß sie aus dem flüssigen Zustande entstanden sepen, denn die Durchsichtigkeit der Diamanten, Rubine und Sapphire lasse kaum eine andere Ansicht zu, nur aus dem stüfsigen Zustand könne eine solche Lagerung der kleinsten Theile hervorgehen, wie sie der Durchgang des Lichts erfordert. Man sehe daher auch, daß die undurchsichtigen Theilchen des Silbers und des Bleis durchsichtig werden, wenn sie durch eine Lösung mit Scheidewasser in den flüssigen Zustand versetzt werden. Die Edelsteine haben auch wie Salze, die aus einer wässrigen Lösung coaguliren, wie Salpeter, Alaun, Vitriol, Steinsalz 2c., eine bestimmte Arpstallform, wie er an Granaten, an den Bristol:Steinen, an Rubinen und Diamanten bemerkt habe. Bei letteren habe er gesehen, daß die Oberfläche des Arpstalls ganz aus Dreiecken zusammengesetzt gewesen seh, und habe von Juwelieren erfahren, daß sie diese Gestalt wohl kennen und das durch Diamanten von andern Steinen unterscheiben.

¹ Robert Boyle, geb. 1627 zu Lismor, County Corf in Irland, gest. 1691 zu London. Reicher Privatmann. Siebenter Sohn des Grafen Richard von Corf (des "Great Earle"). — Specimen de Gemmarum origine et virtutibus, authore Roberto Boyle etc. Nunc latine, interprete C. S. Hamburgi. 1673.

Die durch Spaltung sich ergebende innere Gestaltung komme bei den Edelsteinen ebenfalls vor, ähnlich wie beim Steinsalz und andern Salzen, und daß sogar die Diamanten in bestimmten Richtungen spaltbar sepen. Man bemerkt, wie es ihm schwer wurde, sich hineinzusinden, daß die harten Steine und die weichen Salze darin ein ähnliches Verhalten zeigen.

Er bespricht die Farben der Sbelsteine und bestätigt, was schon Benvenuto Cellini angegeben habe, daß es nämlich farblose Rubine, Berplle, Topase und Amethyste gebe, an den Diamanten. An letteren set diese Beobachtung sicher, weil die außerordentliche Härte keinen Zweifel lasse, ob man wirklich einen Diamant vor sich habe, während dieses Rennzeichen andere Edelsteine nicht immer mit Zuverläffigkeit unterscheibe. Er führt an, daß ihm ein sehr erfahrener englischer Juwelier versichert habe, daß Rubine und Sapphire oft von ganz gleicher Härte seben. Er habe gelbliche und ganz gelbe Diamanten gesehen, die man für Topase nehmen könne, auch bläuliche und grünliche, einen sogar von so schöner grüner Farbe, daß er ihn für Smaragd gehalten hätte, wäre er nicht durch seine Gestalt als Diamant charakterisirt gewesen. Auch gebe es Steine, welche zum Theil gefärbt, zum Theil aber an demselben Stuck farblos sepen. Die Art, wie die Farbe in den Edelsteinen durch die Masse vertheilt erscheine, spreche für den früheren flüssigen Zustand derselben, der auch gefordert werden musse, wenn die Verbindung metallischer Substanzen, und von diesen sepen die Farben gegeben, mit Steinen zu vollkommenen Mischungen überhaupt begreiflich sehn sollen. 1

^{1 —} siquidem, ut taceam recte quaeri, qua alia ratione corpuscula metallica fuerint deducta in gemmas adeo compacta seu solida, atque dura corpora, facili illud negotio concipi potest, hypothesi nostra admissa; difficillimum autem comprehensu est, quomodo inter metalla et lapides, corpora toto genere diversa, compositae fuerint mixturae adeo exquisitae, quales nonnullae apparent, partim per unicolorum tincturam gemmae, partim per diaphaneitatem retentam, non obstante dispersione illa mineralium pigmentorum per integram massam, et pluribus etiam exemplis per concinnam figurationem, de qua paulo ante disseruimus. pag. 53.

Als von besonderem Werthe für seine Hypothese über die Entstehung der Schlsteine aus dem Flüssigen und Weichen (ex fluida et molli materia) führt er an, daß es Bergkrystalle mit eingeschlossenen Wassertropsen gebe, und daß man dergleichen am Grisolet beobachtet habe. Er erinnert an die Einschlüsse des Bernstein und beschreibt einen sogenannten weißen Amethyst mit eingeschlossenen haarförmigen rothen Arystallen (Rutil).

Er beobachtet die Krystallisation des Wismuths aus dem Schmelzfluß, den Einfluß der langsamen oder beschleunigten Arpstallisation auf die Erscheinung der Formen, den Ginfluß der Gestalt der Gefäße, die eine frystallisirbare Flüssigkeit einschließen und daher dieser selbst eine bestimmte Form geben ze. Eine der größten Schwierigkeiten der Erkennung und Bestimmung der Kyrstalle lag in der so gewöhnlich vorkommenden ungleichen Ausdehnung sonst gleichartiger Flächen. Bople erkannte wohl, daß das Dobecaeber ber Granaten nicht das bekannte der Geometrie sep, da seine Flächen keine Fünfecke sepen, fonbern meistens Rhomben, einige sepen aber auch Rhomboide und andere wieder Trapeze; ebenso bemerke man an den sogenannten Cornubienfischen und Bristoler Diamanten (Quarztrystallen) regelmäßige Pyramiden, deren Flächen in einem Punkte oder Eck sich schneiben, an andern aber schneiben sie sich in einer Linie, obwohl eine freie Ausbildung angenommen werben musse. Aehnliche Unregelmäßigkeiten könne man an den indischen Diamanten beobachten. 1

Um die Beimischung metallischer Substanz in den Steinen zu erweisen, richtet er seine Aufmerksamkeit auf das specifische Gewicht, welches als Kennzeichen damals für die Mineralien wenig gekannt und gebraucht war. ² Er wählt einen farblosen Bergkrystall gleichsam

^{1 —} saepius in adamontibus recens advectis ex Indiis, iisque quibusdam pulcerrimis, observavi maximam defectum uniformitatis in arëis superficialium planorum, vel in illorum figuris, vel in utrisque; et nonnunquam quoque in ipso numero ac situ solidorum angulorum. p. 83.

² Ego non contendo, verum tu forsan novitate argumenti ductus litem mihi moveas, qua ratione cognoscam veritatem rei propositae; quando genimae a gemmariis aestimantur ratione ponderis tot ceratiorum,

als Normaledelstein, um mit dessen Gewicht andere zu vergleichen. Das specifische Gewicht bestimmte er durch Wägen an der Luft und im Wasser, und fand, daß dem Bergkrystall, das Wasser = 1, ein Gewicht von 2²/₃ zukomme, welches Resultat ihn nebenher veranlaßt, auf das Ungereimte der Vorstellung hinzuweisen, daß der Bergkrystall verhärtetes Eis sep, da doch das Eis specifisch leichter sep als das Wasser, und zudem Bergkrystalle auch auf Madagaskar und in andern beißen Ländern zahlreich gefunden werden. 1 Er glaubt nun, daß ein schwererer Edelstein metallische Theile enthalte, die ihm dann auch als Färbemittel dienen könnten. Die Bestimmung des specifischen Gewichts war unbequem auszuführen, denn er sagt nest enim prosecto molestin." Er fand, daß die amerikanischen Granaten viermal schwerer sepen als das Wasser, und überzeugte sich auf chemischem Wege, daß sie Eisen enthalten, auch durch ihre Wirkung auf den Magnet. Dabei bemerkt er, daß gefärbte Edelsteine, welche den Bergkrystall an Gewicht nicht übertreffen, doch von einer metallischen Substanz gefärbt seyn können, denn er habe (rem miram) beobachtet, daß ein viel Eisen enthaltendes Mineralwasser specifisch nur unmerklich schwerer gewesen, als gewöhnliches Wasser. Bei den undurchsichtigen Steinen findet er ähnliche Verschiedenheiten im specifischen Gewicht, und bestimmt das des weißen Marmors zu 2,7, das des Hämatits zu 5,7, das des Magneteisensteins zu 4,6, des Gagats zu 1,22 2c.

Obwohl er die medicinischen Wirkungen der Steine nicht ganz verwirft, so sagt er doch, daß er von Diamanten, Rubinen und

vel granorum, comparando tantum mutuo lapides ejusdem speciei numero diversos, prout quantitas ponderis arguit quantitatem corporis, neglecta vel ignorata methodo cognoscendi gemmarum diversarum gravitatem specificam, quae certe nulla ratione dependet a quantitate corporis; uti (nisi jam nosti) colligere poteris ex jam dicendis. p. 87, 88.

1 — unde obiter animadverto, quam leviter et sine ratione multi viri literati cum antiqui, tum recentiores, statuant crystallum non esse nisi glaciem extraordinarie duratam diuturno et vehementi gelu; cum tamen quantitas glaciei sit levior aequali quantitati aquae (illique propterea supernatet) cumque (ut addam aliam objectionem) Madagascar, e aliae Regionis zonae torridae abundent crystallo. p. 89. Sapphiren, die man in Ringen zu tragen pflege, niemals besondere Wirkungen erfahren habe, und daß vieles geradezu unmögliches und der Ratur widerstreitendes dabei angenommen werde.

Unter den die Arpstalle betreffenden Arbeiten des 17. Jahrhun= derts zeichnet sich besonders die Differtation des Danen Nicolaus Steno aus, betitelt: De Solido intra Solidum naturaliter contento. (Florentiae 1669.) Steno ober Stenon, geb. 1638 zu Ropenhagen, war ein berühmter Arzt und Anatom, und trieb längere Zeit zu Paris anatomische Studien. Im Jahr 1666 begab er sich nach Italien und ließ sich in Florenz nieder, wo er Mitglied der Akademie del Cimento und Leibarzt des Großberzogs wurde. 1672 kam er auf Einladung Christian's V. als Professor der Anatomie nach Kopenhagen, kehrte aber nach einiger Zeit wieder nach Florenz zurück, da er in Ropenhagen wegen seines früheren Uebertrittes zur katholischen Religion mancherlei Berfolgungen ausgesetzt war. Seitbem trieb er vorzüglich theologische Studien und schrieb mehrere polemische Abhands lungen gegen die protestantischen Professoren in Jena, zog dann nach Hannover und lebte später in Münster, Hamburg und Schwerin, wo er am 25. Rovember 1687 starb. Seine Leiche wurde auf Antrag des Großberzogs Cosmus III. nach Florenz gebracht und in der Kathedrale von St. Lorenz bestattet.

Sten o beobachtete vorzüglich den Bergkrostall und beschreibt seine gewöhnliche Combination des Prisma's mit der Hexagonppramide

¹ Ego sane nunquam vidi magnos effectus editos a duris illis et pretiosis lapidibus (Adamantibus, Rubinis, Sapphiris) qui solent annullis infigi. — p. 4. — non solum scriptores Magiae Naturalis, sed et viri probatae fidei ac celebres, qui cautius et moderatius procredi debuerant, exposuerunt in scriptis suis varia de Gemmis, quae adeo inepta sunt ad fidem promerendam, eorumque nonnulla adeo impossibilia et naturae repugnantia, ut opiner eorum credulos homines inter eos, qui Philosophorum titulum vel ambiunt, vel merentur, non minus esse raros, quam Genmae ipsae sunt inter Lapides. Illi etiam, qui admittere possunt istiusmo i improbabiles fabulas, tanto afficiantur ab hominibus judicio pollentibus contemptu et vituperio, quanta gemmae a divitibus aestimatione extolluntur. p. 3. 4.

an den Enden. Der Krystall wachse, sagt er mit Bestimmtheit, durch Zusat von Außen, nicht durch Anziehung einer Nahrung von Innen. Diefer Zusat finde auf allen Flächen nicht immer gleichmäßig statt, sondern öfters nur auf den Phramidenflächen, die Flächen des Prisma's sehen aus den Basen der Phramiden zusammengesetzt und daher je nach der Aggregation größer oder kleiner, wie sie auch zuweilen ganz fehlen; diese Flächen sepen daher fast immer gestreift. 1 Der Zuwachs an Materie, sagt er weiter, geschehe an einem Krystall weder gleichzeitig, noch überall gleichmäßig, 2 baher es komme, daß die Achse der Phramide nicht immer mit der des Prisma's zusammenfalle, daß die Phramiden : wie die Prismenflächen oft ungleich groß seben, und die Form des Dreiecks oder des Nectangulums mannigfach verändert werde und sich mehr Ecken bilden, als im normalen Zustande vor-Er erläutert bergleichen verschiedene Ausdehnungen der fommen. Flächen durch nachstehende horizontale Querschnitte und vertikale Hauptschnitte Figur 4.

1 Crescit crystallus, dum crystalli jam delineatae planis externis apponitur nova materia crystallina; ut adeoque locum nullum omnino inveniat eorum opinio, qui autumant crystallos vegetando crescere et nutrimentum attrahere, quo latere matrici adhaerent; adeoque a fluido saxi exceptas particulas, et in fluidum crystalli transmissas, intrinsecus crystalli particulis apponi. Nova haec materia crystallina non omnibus planis apponitur, sed ut plurimum solis planis apicis, seu planis extremis, quo fit 1. ut plana intermedia, seu plana quadrilatera componantur ex basibus planorum extremorum, adeoque eadem plana intermedia in quibusdam crystallis maiora, in aliis minora sint, in quibusdam omnino desiderentur. 2. Ut plana intermedia fere semper striata sint, plana vero extrema, materiae sibi appositae indicia conservent. p. 39.

2 Non codem tempore, nec cadem quantitate omnibus planis extremis apponitur materia crystallina; hinc fit. 1. Ut axis pyramidum
non semper constituat cadem rectam cum axe columnae. 2. Ut plana
extrema raro sint acqualia inter se, unde sequitur inacqual tas planorum intermediorum. 3. ut plana extrema non semper sint triangularia, sicut, nec semper quadrilatera sunt omnia plana intermedia.
4. Ut angulus solidus extremus resolvatur in plures angulos solidos etc.

Als von besonderem Werthe für seine Hypothese über die Entstehung der Sdelsteine aus dem Flüssigen und Weichen (ex fluida et molli materia) führt er an, daß es Bergkrystalle mit eingeschlossenen Wassertropfen gebe, und daß man dergleichen am Grisolet beobachtet habe. Er erinnert an die Einschlüsse des Bernstein und beschreibt einen sogenannten weißen Amethyst mit eingeschlossenen haarförmigen rothen Arpstallen (Rutil).

Er beobachtet die Krystallisation des Wismuths aus dem Schmelz: fluß, den Einfluß der langsamen oder beschleunigten Arpstallisation auf die Erscheinung der Formen, den Ginfluß der Gestalt der Gefäße, die eine krystallisirbare Flüssigkeit einschließen und daher dieser selbst eine bestimmte Form geben zc. Eine der größten Schwierigkeiten der Erkennung und Bestimmung der Kyrstalle lag in der so gewöhnlich vorkommenden ungleichen Ausdehnung sonst gleichartiger Flächen. Boyle erkannte wohl, daß das Dodecaeber der Granaten nicht das bekannte der Geometrie sep, da seine Flächen keine Fünfecke sepen, sondern meistens Rhomben, einige sepen aber auch Rhomboide und andere wieder Trapeze; ebenso bemerke man an den sogenannten Cornubienfischen und Bristoler Diamanten (Quarztrystallen) regelmäßige Pyramiden, beren Flächen in einem Punkte oder Eck sich schneiben, an andern aber schneiben sie sich in einer Linie, obwohl eine freie Ausbildung angenommen werben musse. Aehnliche Unregel: mäßigkeiten könne man an den indischen Diamanten beobachten. 1

Um die Beimischung metallischer Substanz in den Steinen zu erweisen, richtet er seine Aufmerksamkeit auf das specifische Gewicht, welches als Kennzeichen damals sur die Mineralien wenig gekannt und gebraucht war. ² Er wählt einen farblosen Bergkrystall gleichsam

^{1 —} saepius in adamontibus recens advectis ex Indiis, iisque quibusdam pulcerrimis, observavi maximam defectum uniformitatis in arëis superficialium planorum, vel in illorum figuris, vel in utrisque; et nonnunquam quoque in ipso numero ac situ solidorum augulorum. p. 83.

² Ego non contendo, verum tu forsan novitate argumenti ductus litem mihi moveas, qua ratione cognoscam veritatem rei propositae; quando genimae a gemmariis aestimantur ratione ponderis tot ceratiorum,

als Normaledelstein, um mit dessen Gewicht andere zu vergleichen. Das specifische Gewicht bestimmte er durch Wägen an der Luft und im Wasser, und fand, daß dem Bergkrystall, das Wasser = 1, ein Gewicht von 2²/₃ zukomme, welches Resultat ihn nebenher veranlaßt, auf das Ungereimte der Vorstellung hinzuweisen, daß der Bergkrhstall verhärtetes Eis sep, da doch das Eis specifisch leichter sep als das Wasser, und zudem Bergkrystalle auch auf Madagaskar und in andern beißen Ländern zahlreich gefunden werden. 1 Er glaubt nun, daß ein schwererer Edelstein metallische Theile enthalte, die ihm dann auch als Färbemittel dienen könnten. Die Bestimmung des specifischen Gewichts war unbequem auszuführen, denn er sagt nest enim prosecto molestiu." Er fand, daß die amerikanischen Granaten viermal schwerer sepen als das Wasser, und überzeugte sich auf chemischem Wege, daß fie Eisen enthalten, auch durch ihre Wirkung auf den Magnet. Dabei bemerkt er, daß gefärbte Edelsteine, welche den Bergkrystall an Gewicht nicht übertreffen, doch von einer metallischen Substanz gefärbt sen können, denn er habe (rem miram) beobachtet, daß ein viel Eisen enthaltendes Mineralwasser specifisch nur unmerklich schwerer gewesen, als gewöhnliches Wasser. Bei den undurchsichtigen Steinen findet er ähnliche Verschiedenheiten im specifischen Gewicht, und bestimmt das des weißen Marmors zu 2,7, das des Hämatits zu 5,7, das des Magneteisensteins zu 4,6, des Gagats zu 1,22 2c.

Obwohl er die medicinischen Wirkungen der Steine nicht ganz verwirft, so sagt er doch, daß er von Diamanten, Rubinen und

vel granorum, comparando tantum mutuo lapides ejusdem speciei numero diversos, prout quantitas ponderis arguit quantitatem corporis, neglecta vel ignorata methodo cognoscendi gemmarum diversarum gravitatem specificam, quae certe nulla ratione dependet a quantitate corporis; uti (nisi jam nosti) colligere poteris ex jam dicendis. p. 87, 88.

1 — unde obiter animadverto, quam leviter et sine ratione multi viri literati cum antiqui, tum recentiores, statuant crystallum non esse nisi glaciem extraordinarie duratam diuturno et vehementi gelu; cum tamen quantitas glaciei sit levior aequali quantitati aquae (illique propterea supernatet) cumque (ut addam aliam objectionem) Madagascar, e aliae Regionis zonae torridae abundent crystallo. p. 89. Sapphiren, die man in Ringen zu tragen pflege, niemals besondere Wirkungen erfahren habe, und daß vieles geradezu unmögliches und der Natur widerstreitendes dabei angenommen werde.

Unter den die Krystalle betreffenden Arbeiten des 17. Jahrhunderts zeichnet sich besonders die Dissertation des Dänen Nicolaus Steno aus, betitelt: De Solido intra Solidum naturaliter contento. (Florentiae 1669.) Steno ober Stenon, geb. 1638 zu Kopenhagen, war ein berühmter Arzt und Anatom, und trieb längere Zeit zu Paris anatomische Studien. Im Jahr 1666 begab er sich nach Italien und ließ sich in Florenz nieder, wo er Mitglied der Akademie del Cimento und Leibarzt bes Großherzogs wurde. 1672 fam er auf Einladung Christian's V. als Professor der Anatomie nach Kopenhagen, kehrte aber nach einiger Zeit wieder nach Florenz zurück, da er in Kopenhagen wegen seines früheren Uebertrittes zur katholischen Religion mancherlei Berfolgungen ausgesetzt war. Seitdem trieb er vorzüglich theologische Studien und schrieb mehrere polemische Abhand: lungen gegen die protestantischen Professoren in Jena, zog dann nach Hannover und lebte später in Münster, Hamburg und Schwerin, wo er am 25. November 1687 starb. Seine Leiche wurde auf Antrag des Großherzogs Cosmus III. nach Florenz gebracht und in der Kathedrale von St. Lorenz bestattet.

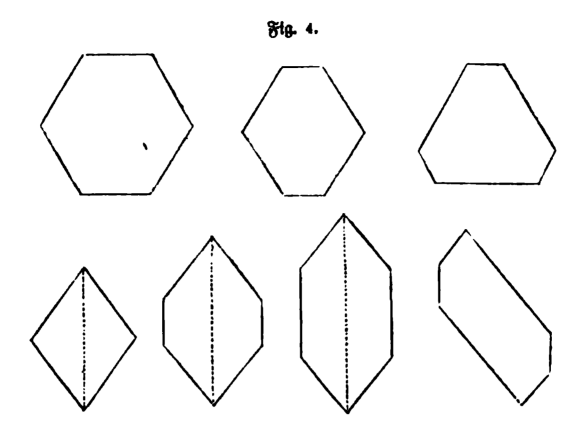
Sten o beobachtete vorzüglich den Bergkrystall und beschreibt seine gewöhnliche Combination des Prisma's mit der Hexagonpyramide

¹ Ego sane nunquam vidi magnos effectus editos a duris illis et pretiosis lapidibus (Adamantibus, Rubinis, Sapphiris) qui solent annullis infigi. — p. 4. — non solum scriptores Magiae Naturalis, sed et viri probatae fidei ac celebres, qui cautius et moderatius procredi debuerant, exposuerunt in scriptis suis varia de Gemmis, quae adeo inepta sunt ad fidem promerendam, eorumque nonnulla adeo impossibilia et naturae repugnantia, ut opiner eorum credulos homines inter eos, qui Philosophorum titulum vel ambiunt, vel merentur, non minus esse raros, quam Genmae ipsae sunt inter Lapides. Illi etiam, qui admittere possunt istiusmo i improbabiles fabulas, tanto afficiantur ab hominibus judicio pollentibus contemptu et vituperio, quanta gemmae a divitibus aestimatione extolluntur. p. 3. 4.

an den Enden. Der Krystall wachse, sagt er mit Bestimmtheit, durch Zusat von Außen, nicht durch Anziehung einer Nahrung von Innen. Dieser Zusatz finde auf allen Flächen nicht immer gleichmäßig statt, sondern öfters nur auf den Ppramidenflächen, die Flächen des Prisma's sepen aus den Basen der Phramiden zusammengesetzt und daher je nach der Aggregation größer oder kleiner, wie sie auch zuweilen ganz fehlen; diese Flächen sepen daher fast immer gestreift. 1 Der Buwachs an Materie, sagt er weiter, geschehe an einem Arpstall weder gleichzeitig, noch überall gleichmäßig, 2 daher es komme, daß die Achse der Phramide nicht immer mit der des Prisma's zusammenfalle, daß die Phramiden : wie die Prismenflächen oft ungleich groß sepen, und bie Form des Dreiecks oder des Nectangulums mannigfach verändert werde und sich mehr Ecken bilden, als im normalen Zustande vorfommen. Er erläutert dergleichen verschiedene Ausdehnungen der Flächen durch nachstehende horizontale Querschnitte und vertifale Hauptschnitte Figur 4.

1 Crescit crystallus, dum crystalli jam delineatae planis externis apponitur nova materia crystallina; ut adeoque locum nullum omnino inveniat eorum opinio, qui autumant crystallos vegetando crescere et nutrimentum attrahere, quo latere matrici adhaerent; adeoque a fluido saxi exceptas particulas, et in fluidum crystalli transmissas, intrinsecus crystalli particulis apponi. Nova haec materia crystallina non omnibus planis apponitur, sed ut plurimum solis planis apicis, seu planis extremis, quo fit 1. ut plana intermedia, seu plana quadrilatera componantur ex basibus planorum extremorum, adeoque eadem plana intermedia in quibusdam crystallis maiora, in aliis minora sint, in quibusdam omnino desiderentur. 2. Ut plana intermedia fere semper striata sint, plana vero extrema, materiae sibi appositae indicia conservent. p. 39.

2 Non codem tempore, nec cadem quantitate omnibus planis extremis apponitur materia crystallina; hinc sit. 1. Ut axis pyramidum
non semper constituat cadem rectam cum axe columnae. 2. Ut plana
extrema raro sint acqualia inter se, unde sequitur inacqual tas planorum intermediorum. 3. ut plana extrema non semper sint triangularia, sicut, nec semper quadrilatera sunt omnia plana intermedia.
4. Ut angulus solidus extremus resolvatur in plures angulos solidos etc.



Dabei bemerkt er, daß die Winkel durch die ungleiche Flächenausdehnung nicht verändert werden. Die Söhlungen und Bertiefungen, die treppenförmigen Ablagerungen, die Einschlüsse von Luft und Wasser leitet er an den Arpstallen aus den genannten Ursachen ihrer Bildung her, ebenso die Verschiedenheiten der Durchssichtigkeit 2c.

Die Anziehungstraft, welche bei der Aggregation der Arhstalle wirke, glaubt er mit der magnetischen Kraft vergleichen zu können, und damit hänge auch der Parallelismus zusammen, der an Krysstallslächen zu beobachten seh. Weder die Kälte noch die Verglasung im Feuer seh die Ursache der Bildung der Bergkrystalle, sie sehen auch nicht im Ansang der Dinge entstanden, sondern können noch täglich entstehen, und wie sie aus einem Fluidum gebildet sehen, so bedürse es auch nur der Kenntniß dieses Fluidums, um sie wieder in Lösung zu bringen. Das Lösungsmittel, aus welchem der Krystall sich bilde, verhalte sich zu ihm, wie das Wasser zu den Salzen, 2 und Krystalle aus wasserhellen, weißen und amethystsarbenen Lagen

¹ certum enim est, ut ex fluido concrevit crystallus, sic in fluidum resolvi posse eamdem crystallum, modo quis verum Naturae menstruum imitari noverit. p. 44.

² fluidum enim, in quo crystallus concrescit, codem modo se habet ad crystallum, quomodo aqua communis se habet ad salia etc.

zusammengesetzt, wie er bergleichen beobachtet habe, hätten ein Anaslogon ihrer Bildung an Krystallen, welche aus Lösungen von Vitriol und Alaun entstehen, wo diese Salze sich ungemischt krystallinisch übereinander ablagern.

Er beschreibt auch einige rhomboedrische Combinationen am Eisensglanz und einige Diamant: und Markasitkrystalle, an welch letzteren er die abwechselnden Streifen auf den Würfelflächen beobachtete, aber nicht enträthseln konnte.

Für die Krystallographie ist die Abhandlung Steno's bedeutender, als die in derselben Richtung gehenden Beobachtungen seiner Borgänger, denn sie gibt den Grund an, warum sonst gleichartige Flächen so verschieden gestaltet vorkommen können, und zeigt das Gesetzliche in der Bergrößerung eines Krystalls durch die Unveränderlichkeit der Winkel, die sie befolgt. Die Bedeutung der Streisen ist, wenigstens am Bergkrystall, zuerst richtig erkannt. Zu ähnlichen Resultaten gelangte, wie es scheint auf eigenthümlichem Wege, Domenico Gulielmini. Gulielmini publicirte 1688 (lateinisch und italienisch) philosophische Beobachtungen über die Gestalten der Salze.

Indem er die Krystalle des Salpeters, des Steinsalzes, Alauns und der Vitriole beschreibt, bespricht er die öfters vorkommenden Unsvollkommenheiten derselben und macht ausmerksam, daß dessenungeachtet

^{1 —} in cubis, quos e saxis ipse excidi, — omnia plana strias liabebant duodus lateridus parallelas, ita quidem, ut in planis oppositis eodem ductu ferrentur striae, plana vero sibi invicem vicina, diversum striarum ductum exhiberent. E striarum ductu sequitur, circa quemlibet cubum, triplici motu determinatum suisse ambiens sluidum, quorum unus perpendicularis ad horizontem, reliqui duo horizonti paralleli sibi invicem autem perpendiculares suerunt. Er erläutert nun weiter die Ursachen der Bewegungen des genannten Fluidums, es entging ihm aber die Beziehung der Streisen zum Pentagondodecaeber. pag. 50.

Domenico Gulielmini, geb. 1655 zu Bologna, gest. 1710 zu Padua. Dr. Med., Prof. ber Mathematik (seit 1690) und ber Hobrometrie (seit 1694) an ber Universität zu Bologna, bann Prof. ber Mathematik (1698) und ber Medicin (1702) an ber Universität zu Padua.

bie Neigung der Flächen und Winkel beständig sich zeige, 1 daß die Größe der Arhstalle und die Quantität der krhstallisirenden Materie dieses nicht ändere, und daß daher auch die kleinsten, nicht weiter theilbaren Partikelchen der Materie krhstallisirt sehen, aus welchen die bestimmbaren größeren Arhstalle bestehen. Indem er sich auf die Beobachtungen Leuwenhoeks beruft, erkennt er, daß die Arhstalle überhaupt geordnete Aggregate kleinerer Arhstalle sind. 2 Die schon von Jamiker gezeichnete Zusammensehung des Oktaeders aus kleineren Oktaedern erwägt er, und erkennt die dabei bleibenden leeren Räume als nothwendig und der Porosität der Körper entsprechend, und sehen dergleichen Poren durch Wasser oder ein anderes im Feuer entweichendes Fluidum gefüllt. Er behauptet, daß jedes Salz seine eigenthümliche Gestalt habe und diese niemals wechsle, der Salpeter nie die Gestalt des Oktaeders annehme oder die des Würsels, der Alaun niemals ein Parallelepipedon oder Prisma 3 u. s. w.

- 1 Stabiles nihilominus; namque sit vobis principium, crystallisatio est semper planorum inclinatio, et angulorum, cujus ope in crystallis non satis perfectis, recte cognoscitur, unde haberent ad sese terminandum, cum ab eadem necessario pendeat figurae determinatio. Im ital. Originaltert "Stabile nulladimeno, purche vi sia principio di cristallizazione, e sempre l'inclinazione de' piani, e degli angoli, dalla quale ne' Cristalli non assai perfetti, ben si conosce dove avrebbero a terminarsi, dipendendo da essa necessariamente la determinazione della figura." Dominici Gulielmini Opera omnia. Genevae. 1719. p. 83.
- ² Hae sigurae brevissimo temporis spatio maxime accrescebant immo tali modo, ut eaedem duobus aut tribus temporis minutis centies quidem majores sierent, attamen eandem retinentes siguram; tam enim longitudine, quam latitudine accrescebant. Etiamsi alia nulla ratio adesset, una haec observatio essicere manifesta haec duo puncta valeret, quae vobis demonstranda suscepi; scilicet Salis crystallis indicari existentiam, et siguram primorum componentium ipsius, eosdem ab iis proficisci mediante ordinata illa unione. p. 85.
- 3 Cum igitur per replicatas, et diversimode habitas observationes sal muriationm cubicum, Vitriolum parallelepipedum rhomboideum, Alumen octaedricum, et Nitrum prisma rectum basis exagonae exhibeant, fateri cogimur praedictas figuras cuique ex praedictis salibus deberi; praecipue cum nunquam sales praedicti schemata permutent adinvicem,

Bebeutung untergeordneter Flächen einer Gestalt sind, wie man sieht, nicht scharf in's Auge gefaßt worden, sonst würde Gulielmini den Würfel wie am Steinsalz auch am Alaun gesunden haben, in dessen Combinationen er häusig eingeht; die constante Formdisserenz von Alaun und Salpeter mag ihn auch bestimmt haben, eine mögliche Formengemeinschaft dei anderen verschiedenen Salzen nicht zu erkennen, und so gewann zwar die Beständigkeit der Winkel mehr Stütze und Anerkennung als früher, die Einsicht eines gewissen Zusammenhanges verschiedener Gestalten sehlte aber noch.

Die genannten Salze hält er für die primitiven, aus deren Composition dann mit Hilfe von mancherlei Agentien andere secundäre Salzbildungen entstehen. Er beobachtete die Veränderung der Flächensform ohne Winkeländerung, so z. B. wie am Steinsalz quadratische Flächen zu rectangulären werden durch ungleichmäßiges Ansetzen der kleinen Würselmolecule, wie die Flächen am Oktaeder des Alauns nicht in einem Eck, sondern in einer Kante zuweilen sich schneiden, und er macht ausmerksam, wie die Hauptsorm trotz der mancherlei vorkommenden Veränderungen zu erkennen seh, wenn man sich die betressenden Flächen ausgedehnt und gegenseitig zum Durchschnitt

idest nitrum nunquam in octaedrum, aut cubum; alumen nunquam in parallelepipedum aut prisma etc. christallizentur. — De Salibus Dissertatio Physico-medico-mechanica. (Bom Jahre 1704.) Im Thi. II. ber Opera. p. 88.

1 — adest aberrationis in schematibus chrystallorum causa, videlicet additamentum, aut exuberantia ad partem aliquam; quae pariter ex accidenti emergit; hinc cum quadratum facile transeat in rectangulum, si videlicet ad unam partem magis augeatur, quam ad alteram, frequentissime accidit, ut cubica salis muriatici figura transeat in parallelepipedum rectum absque debita laterum aequalitate, uti in sale gemmeo frequenter observatur; cujus inaequalis accretionis sicuti variae esse possunt efficientes causae, ita formalis nulla alia est, quam inaequalis accretio cuborum salinorum ad unam magis quom ad alteram lineam: Eadem de causa fit, ut pyramis aluminis aliquando in punctum non terminet, sed in lineam, scilicet quia id necessario subsequi debet, si basis quadrata in rectangulam transeat acuta secundum unam dimensionem, magis quam secundum alteram. p. 91.

gebracht benke. ¹ Mancherlei Bemerkungen über die Krystallbildung aus dem flüssigen Zustand, durch Sublimation und Präcipitation, zeigen den sleißigen und intelligenten Beobachter, welcher auch den Werth des Krystallstudiums erkannt hat, wie vor ihm nur einzelne Forscher auf diesem Gebiete. ² Die sechsseitigen Prismen des Salpeters leitet er ab von einer Zusammensetzung aus dreiseitigen, und das Oktaeder von einer Verdindung zweier an der Basis verwachsenen quadratischen Pyramiden mit gleichseitigen Preiecken; am römischen Vitriol nimmt er die Flächen alle als gleichartig, und bestimmt ihre Winkel zu 80° und 100°.

Es ist seltsam, daß dieser Forscher, der doch die Arbeiten von Bople citirt, bei der Betrachtung der genannten Salze stehen blieb und sich nicht weiter mit den Krystallen der Steine 2c. beschäftigte, denn hätte er diese auch in seine Studien aufgenommen, so wären die Fortschritte der Krystallfunde durch ihn wohl sehr erheblich geworden.

Die Krystalle des Quarzes sind zum Theil ausführlicher als von seinen Vorgängern von Joh. Jakob Scheuchzer in dessen Schweizersteise beschrieben worden. ³ Er nennt die Krystallographie eine ebenso

- Altera causa variationis figurae in salium primigeniorum chrystallis est, quod ea perfectionem debitam non attingat, saepe etenim numero, aut occurrunt truncati anguli, ideoque multiplicata plana, aut quae ad figuram pertinent deficientia; hinc illi, quibus nec oculi, nec mens Geometrica adest, aegre figuram, qua circumscribi debuissent, determinant, facile tamen poterunt errores vitari, si non tantum numerus angulorum, quantum superficierum planarum, a quarum sectione ii emergunt, considerentur; eae etenim si imaginentur extensae usque ad sectionem in vertice anguli, clare percipietur figura a Natura in ea chrystallo intenta. p. 91.
- ² Crystallisatio igitur geometrizantis naturae opus quoddam est et sane mirabilissimum, dignum ideo ut totius ingenii viribus, totaque mentis contentione exquiratur, non quod spectet tantum amoenitatem et voluptatem, quae mirabilium scientiam consequitur, verum etiam ob maximam in re physica utilitatem; videtur quippe Natura hic se prodere, et omni exuta velamine non qualis esse potest, sed qualis actu est sese praebere conspiciendam.
- 3 Ουρεσιφοιτης Helveticus, sive Itinera per Helvetiae Alpinas Regiones (Aus ten Jahren 1702 bis 1711) T. J. p. 233 ff.

interessante als schwierige Sache, welche dem Genie der seinsten Philossophen so viel zu schaffen mache, daß sie sich dis zur Stunde noch nicht aus den begegnenden Labyrinthen hätten heraussinden können. Er gibt eine Zusammenstellung aller Beobachtungen über den Bergskristall dis auf Plinius zurück, beschreibt die verschieden gefärdten Barietäten, die braunen und schwarzen (wohin der Morion und Pramnion), den Citrin und Amethyst, rothe und grüne Arystalle. Er bemerkt, daß die wahren Edelsteine ebenso entstünden, wie die Bergkrystalle, öfters dieselbe Form und färdende Substanz hätten und sich nicht anders unterscheiden, als durch größere Härtere Arystalle. I die Krystalle sehen weichere Edelsteine, die Edelsteine härtere Krystalle.

Wenn Scheuchzer in Beziehung auf den Amethyst eine Zustheilung zum Bergkristall gut getroffen hat, so war es nur ein Zusfall, denn es siel ihm nicht ein, zu fragen, ob auch beide von gleicher Mischung sehen. Er beschreibt mehrere Arystalle mit Einschlüssen anderer krystallisirter Substanzen, mit Eindrücken, Kanälen, mit Wassertropfen 2c. und nennt die Schweiz das eigentliche Vaterland der Bergkristalle. Den Ursprung betreffend, neigt er sich zu der Reinung der Alten insofern, als er diese ansührend anerkennt, daß in der eisigen Atmosphäre der Alpen die Krystallisationen leichter entsstehen, als anderwärts; falsch seh aber Seneca's Meinung, der den Krystall aus Schnee, der durch viele Jahre zu Sis erhärtet seh, entstehen

Johann Jakob Scheuchzer geb. 1672 am 2. Aug. zu Zürich, gest. ebenda am 23. Juni 1733. Nachdem er von 1692 an in Altorf und Utrecht studirt, 1696 zweiter Stadtarzt in Zürich, dann 1710 Professor der Mathematik und 1733 auch der Physik am Gymnasium daselbst, sowie Ober-Stadtarzt und Chorherr.

1 Hac, qua colores varios Crystallorum intueri datur, occasione observo simul, veras Gemmas eodem modo generari, ut Crystallos, eadem plerumque gaudere figura, eadem tingi materia, nec differe ab his, nisi majori duritiei gradu, et quae ex firmiori particularum compactione oritur vivaciori splendore, seu Crystallos esse gemmas molliores, gemmas Crystallos duriores, ut nemo mirari debeat, si ex Gemmarum nobiliorum grege pro Crystallorum varietate illustranda separem, quae ad Crystallinam progeniem mihi referendae videntur. p. 241.

läßt, oder die des heiligen Augustinus, der ihn ähnlich einem Schnee zuschreibe, welcher viele Jahre nicht aufgelöst und so fest gestroren seh 2c. Die Einschlüsse betrachtet er als ein deutliches Zeichen, daß alle Edelsteine, auch die härtesten, anfangs flüssig gewesen, die Art aber, wie diese Einschlüsse stattgefunden, seh nicht so leicht zu erklären. Er eitirt Steno's Ansicht, daß der Bergkrystall nicht in einem wässrigen Fluidum gewachsen sehn könne, da er auch Luft einschließe, und entgegnet, daß man nun wisse, daß jedem Wasser Luft beigemischt seh; übrigens stimmt er der Ansicht Steno's bei, daß die Krystalle durch Ansehen der frystallisirenden Materie von außen sich vergrößern und daß, wenn ein Krystall, wie es vorkomme, von einem andern umschlossen seh, der letztere später gebildet worden, als der eingeschlossen. Er gibt auch verschiedene Kennzeichen an, welche auf die Entdeckung von Krystallsammern in den Gebirgen führen können.

Sine Uebersicht des Standes der Arystallfunde im Ansange des vorigen Jahrhunderts gewährt der Prodromus Crystallographiae (1723) des Luzerner Arztes Maurit. Anton Cappeller. ² Die Arystalle der Edelsteine, der gewöhnlichen Steine, Salze und Metalle beschäftigen ihn. Die weniger seltenen und geschäpten Sdelsteine sepen zu krystallographischen Beobachtungen geeigneter als die andern, weil sie leichter von vollkommener Form zu bekommen; die metallischen, eine Begetation nachahmenden Arystallisationen sehen nicht durch eigentliche Begetation entstanden, wie manche Forscher glauben, denn genau untersucht zeigen sie keine Organisation ihrer Theile.

¹ Aus Steno's Prodr. Diss. de Sol. intr. Sol. "Si corpus solidum alii corporis solido undique ambitur, illud ex iis primo induravit, quod in mutuo contactu sua superficie alterius superficei proprietates exprimit. Si Crystallus Crystallo, Selenites Selenitidi, Marcasita Marcasitae quadam sua parte includitur, jam tum induruerunt contenta illa corpora, quando corporum continentium pars etiamnum fluida erat."

² Maurit. Anton Cappeler, geb. 1685 zu Willisau, Cant. Luzern, gest. 1769 zu Münster in ber Schweiz. Arzt und Mitglied bes hohen Raths in Luzern.

1

Er hält für ausgemacht, daß nur die sauern Salze krystallisiren, aber nicht die Alkalien, welche nur eine formlose Masse geben und zwar erst, wenn sie aller lösenden Flüssigkeit beraubt sehen, und erst Krystalle, wenn ihnen ein sal acidum beigemischt werde, wozu man auch Vitriolspiritus gebrauche. Den Säuern aber sehen verschiedene Formen eigen, wie man ersehe, wenn man dasselbe Alkali mit verschiedenen Säuern verbinde.

Er bespricht die verschiedenen Bildungsarten der Arpstalle, darunter auch die Arpstallisation durch Sublimation, mittelst welcher manche Mineralbildungen vor sich gehen können. ¹ Dabei wird der Schnees und Hagelbildung erwähnt. Er nimmt die Arpstallisation in weiterer Bedeutung als die meisten Vorgänger, und zählt zu ihren Arten das Rugliche, Konische, Keilförmige, Haarförmige, Schuppige, Linsensförmige 2c.

Die Arpstallbeschreibungen sind, je nach den Objecten, welche vorlagen, zuweilen ziemlich bestimmt, in vielen Fällen aber sind die Angaben vag und sieht man, daß die Correctionen an einem unvollstommen ausgebildeten Arhstall nicht gemacht wurden, die doch auf Steno's Arbeiten hin hätten gemacht werden können. Dasselbe gilt von den Abbildungen. Es wird eine Uebersicht der Mineralkrystalle gegeben, der Salzkrystalle, der Arhstalle künstlicher Producte und der Harnsteine.

Er beschreibt Diamantkrystalle, welchen er als Hauptsorm das Dodecaeder gibt, die Flächen sehen Rhomben oder Trapeze oder auch Pentagone, meistens gekrümmt, so daß der Arnstall im Ganzen kugelsförmig erscheine.

Die Krhstalle des orientalischen Rubins beschreibt er als Oktaeder mit acht Dreiecken, auch Trapezen, die Basis seh seltner ein Quadrat als ein Parallelogramm, der Winkel der Phramide 70°; es ist offens bar der Spinell gemeint. So erwähnt er auch oktaedrische Sapphire.

^{1 —} et credibile est in subterraneis plurima tum Metallica tum Lapidea simili modo produci, quemadmodum ex aliquis crustatis, la-mellatis, racemosis inibi nascentibus suspicari licet.

١

Den Hpazinth beschreibt er ganz richtig als dodecaedrisch, die Flächen rhombisch und heragonal, der rhombischen sehen acht, der heragonalen vier.

Den Granat beschreibt er als tetraicosahedricus, von vierundzwanzig Flächen umschlossen, welche theils qua ratisch, theils trapezisch, auch pentagonal und hexagonal sehen. Auch vom Basalt werden Krystalle beschrieben und der Belemnit unter den chlindrischen Krysstallisationen angeführt.

Es war erst damals allmählich erkannt worden, daß die sogenannten Versteinerungen von Organismen herrühren, und keine wesentlichen Formen der mineralischen Substanzen sehen, an welchen sie beobachtet werden. In seinen philosophischen Briefen spricht sich Bourguet in folgender Weise darüber aus:

"Les Pierres que l'on nomme figurées, sur tout celles qui ont la figure de Coquilles, d'Ossemens, d'Animaux, de Plantes de terre et de mer etc., ont le plus arrêté l'attention des Philosophes. Paracelse, Agricola, Gesner, Fallopius, Mercati, Anselm Boot, Licetus, Aldrovandi, Sennert, Stelluti, Kircher, van Helmont, Reiskius, Geier, Edouard Luyd, Mr. Charles Nicolas Lang, Médecin de Lucerne et plusieurs autres qu'il seroit trop long de rapporter; ont eu recours, pour expliquer l'origine de ces Fossiles de figure regulière, à un Esprit Architectonique, à des Archées, à des vertus Artinoboliques et Formatrices; à des Idées sigillées; à des Raisons Séminales et à cent autres Agens semblables forgés dans l'Ecole du Péripatétisme et dans celle de la Chimie fanatique. Et s'il est arrivé que quelques-uns de ces Auteurs ayent reconnu le réalité des Pétrifications dans quelques cas; c'est que l'évidence de la vérité leur a arraché cet aveu, contre leurs propres Principes. Les

¹ Lettres philosophiques sur la formation des sels et des crystaux. Amsterd. 1729. — Louis Bourguet, geb. 1678 zu Nismes, gest. 1742 zu Neufchatel, anfangs, aus Frankreich ausgewandert, Kaufmann in Zürich, zulcht Prof. ber Philosophie und Mathematik zu Neufchatel.

Semences et les Germes que Mr. de Tournefort prêtoit libéralement même aux Blocs de Marbre et aux Bancs des Rochers, se sont évanouis presque aussi tôt qu'ils ont paru. La verité s'est enfin fait jour à travers toutes ces chimères de la façon des Savans, et il est aujourd'hui décidé en saine Physique, que la Pierre Judaique, l'Astroite, l'Entroque, la Pierre étoilée, les Glossopètres, la Langue et les yeux de Serpent, la Crapaudine, le Strombite, l'Ombrie et cent autres Pierres, dont les noms sont aussi bizarres, que ceux des Agens auxquels on avoit donné la Commission de les former. Il est, dis-je, décidé, que les Pierres de ce genre sont des depouilles des Corps de Plantes et d'Animaux pétrifiés etc.

Dergleichen Erkenntniß war von Wichtigkeit für das ganze Formenstudium der Mineralien, denn mit der genaueren Forschung um den organischen Bau eines pflanzen: oder thierähnlichen Stammsgedildes wurden auch die ähnlichen Arpstallaggregate genauer beobachtet, und Bourguet gibt Beiträge dazu. Er bespricht die Bildung der Stalactiten, welche Tournefort für versteinerte Bäume hielt, als er die Grotte von Antiparos gesehen, die Salzblumen und Effloreszenzen 2c. als Erscheinungen von Arpstallaggregaten. Man erkenne ihr eigentliches Wesen nur deßhalb nicht, weil die verbundenen Theilschen zu klein sehen. Il nous arrivé à cet égard, sagt er, ce qui arriveroit à un Homme qui regarderoit une Armée du haut d'une Montagne. Il verroit en gros un amas plus ou moins régulier, mais il n'appercevroit pas les Soldats qui le composent, ni l'ordre qui y est observé.

Ueber die einen Arhstall zusammensexenden Molecule verbreitet er sich ziemlich ausführlich und bestimmt sie der Form nach als Dreisecke, ohne weiter auf ein Körperliches einzugehen, ob diese Dreische Tetraedern oder dreiseitigen Prismen oder ähnlichen Taseln angehören. Es genügte ihm, solche Dreische auf den Phramidenslächen des Quarzes beobachtet zu haben, und ebenso am Alaun. Cappeller äußert sich über das Oberslächliche einer solchen Vorstellung in einem Briese an

Scheuchzer' und beweist, daß mit Tetraedern weder das heragonale Prisma des Quarzes, noch dessen Phramide zu construiren sep, denn der Neigungswinkel zweier gegenüberliegenden Flächen, welchen er zu 75° angiebt (er ist 76° 26'), könne durch den Bau aus regelmäßigen Tetraedern nicht hervorgebracht werden. Bourguet vertheidigt sich in einem Briefe an Cappeller, indem er erinnert, daß die geometrischen Verhältnisse in den Krystallen durch mancherlei Störungen bei ihrer Bildung geändert werden, und der Krystall durch rein geometrische Principien nicht erklärt werden könne.

Mit der Krhstallstructur des Kalkspaths und des Gypses beschäfztigte sich damals der Mathematiker und Physiker de la Hire. In einer Abhandlung von 1710 beschreibt er die Spaltungsgestalt des isländischen Spathes sehr genau, und bestimmt den Scheitelkantenzwinkel des Rhomboeders zu 105° , untersucht auch dessen doppelte Strahlenbrechung und wendet sich dann von diesem Talk, wie er ihn nennt, zu demjenigen, welcher in den Pariser Gypsbrüchen vorkomme. Die Mischung des natürlichen Gypses war damals noch nicht bekannt. Er beschreibt die pseilförmigen Hemitropieen, bestimmt die Spaltungszrichtungen und erkennt, daß der Krystall aus triangulären Blättchen zusammengesetzt seh, deren drei Winkel verschieden und 50° , 60° und 70° messen.

- ¹ Acta Physico-Medica Academine Caesareae Leopoldina-Carolinae Naturae Curiosorum. Vol. IV. (1737) Joh. Jac. Scheuchzeri Otiorum Aestivalium Continuatio. p. 12.
- 2 In temsessen Banb IV. ter Acta Physico-Medica etc. Anhang. p. 18. "quod formatio corporum qualitercunque regularium, ut est v. g. Crystallus nunquam ab aliquo Geometra per pura principia Geometriae demonstrari poesit. Occurunt equidem permulta in hoc Universo exempla corporum siguram geometricam reserentium, sed nunquam secundum rigorem talis deprehenditur, et quidem, si dicere licet, hanc maxime ob causam, quoniam, etiamsi idealis origo in Suprema Sapientia surite geometrica, consictus tamen motuum siniumque divinorum in corporali mundo impedivit, quo minus geometricae regulae secundum rigorem in actum deduci potuerint." p. 18.
- 3 Histoire de l'Académie Royale des Sciences. Année MDCUX. Mémoires. On peut conjecturer delà assez vraisemblablement que la

Er untersucht auch die Strahlenbrechung und findet sie doppelt, doch viel schwächer als beim isländischen Spath. In dem Bericht über diese Abhandlung für die Geschichte der Akademie findet sich eine Bemerkung, welche zeigt, daß die älteren philosophischen Speculationen allmäblig gegen die unmittelbaren Beobachtungen zurüchstehen mußten und daß man erkannte, wie wenig mit Schlüssen fortzukommen set, die nur vereinzelte bergleichen Beobachtungen zur Basis haben. "Si l'on voulait donner aux Philosophes une grande défiance des principes qu'il recoivent le plus généralement, l'exemple du Cristal d'Islande y seroit fort propre. Après avoir bien connu les Refractions qui se font dans l'Eau et dans le Verre, ils étoient en droit de croire que celles de tous les autres corps transparents étoient en général de la même nature, et ne différoient que par les différentes proportions des Sinus d'incidence et de refraction, dépendantes de la différente densité des corps. Cependant en 1670 parut pour la première fois à leur grand étonnement dans un livre d'Erasme Bartholin sçavant Danois, le Cristal d'Islande, qui renversoit les Règles établies, ou plutôt en faisoit naître de nouvelles, tout à fait imprévues. p. 121.

Die Speculation wurde aber nur sehr langsam geregelt, und selbst der große Linnäus philosophirte noch über die Arpstalle ohne

masse de ces deux morceaux de Talc n'est composée que de lames trèsdéliées et qui ne sont pas fort attachées les unes aux autres, et que chacune de ces lames est formée par de petites lames triangulaires qui en sont les éléments. — Chacun de ces petits triangles élémentaires ayant trois angles aigus et inégaux de 59, 60 et 70 degrés, comme on le voit dans les morceaux de ces lames qui se rompent, lesquelles ne sont que des assemblages de ces mêmes triangles élémentaires qui forment des triangles semblables à leurs éléments; car ces lames qui sont assez cassantes, donnent toujours ces mêmes angles quand on les rompt. p. 347.

1 Carl von Linné, geb. 1707 zu Rashult in Smaland, gest. 1778 zu Upsala. Rach längerem Aufenthalt in Holland als Garten-Juspector eines Herrn Cliffort zu Hartecamp, 1738 Arzt und Prof. der Mineralogie der Admiralität in Steckholm, 1741 Prof. der Webicin und Botanik an der Universität zu Upsala.

die Fundamente einer gründlichen Untersuchung zu unterziehen. Seine Ansichten sind durch Martin Kähler publicirt worden. 1

Die Krystallisation bezeichnet er`als die wunderbarste Raturerscheinung. Daß ein in Wasser gelöster Salzkrystall beim Verdunsten
der Lösung in Myriaden kleiner Krystalle derselben Form sich zerlege,
und diese von der Natur zu einer so regelmäßigen Verbindung gebracht werden können, wie sie der ungelöste Krystall darstellte, erregt
sein lebhastes Erstaunen. Uls die Ursache der Krystallisation bei
den Steinen sieht er ein Salz an, welches, in ihrer Mischung besindlich, die Krystallsorm dem Ganzen auspräge. Auf solches Salz hin
werden dann weitere Schlüsse gezogen. In nachfolgenden Sähen ist
das Betressende zusammengefaßt:

Figura omnis polyedra in Regno lapideo (exceptis Petrificatis) a salibus; Salia Crystallisationis unica caussa; salia agunt tantummodo soluta, ergo in fluido. Lapides Crystalli dicti a Quartzo et Spatho solum figura different. Crystalli omnes in fluido nati sunt. Figura Crystallorum cum Natro aut Nitro eadem; ergo Crystalli lapides compositi per Salia. Confirmant haec matrix, locus, color, pelluciditas, proprietates etc.

Daß die Steinkrhstalle aus einer wässrigen Lösung entstanden schen, beweise ihr Vorkommen in Klüften und Höhlen, und geben die sogenannten Melonen vom Berge Carmel ein Beispiel, welche aus Achat bestehen und an den Wänden der innern Höhlung überall mit Krhstallen besetzt sind.

Die Quarzkrystalle haben die Form des Salpeters, viele Spathe

¹ Martini Kaehler, Specimen de Crystallorum generatione in Car. Linnaei Amoenitates Academicae V. I. Lugduni Batavorum 1749. — Martin Kähler, geb. 1728 in Upland, gest. 1773 in Carlscrona, Admirae litätsmedicus daselbst.

² Mirabile sane phaenomenon si quid aliud in rerum natura; Sal enim quod figura sua determinata, et specifica gaudet, si in aqua solvatur, in multas dividitur myriades; singulae autem particulae semper figuram servant totius, et dum in unum iterum crystallisantur vel coadunantur, figuram particularum minimarum obtinet totum. p. 458.

die Form des Natrums (in den Abbildungen, auf welche verwiesen ist, findet sich eine Form des Bittersalzes).

Es sind überhaupt die Salze: natrum, nitrum, muria, alumen und vitriolum, welche in den Steinkrystallen die Form bestimmen. 1 Die Beschreibung der Salzkrystalle ist sehr unvollkommen, die Abbildungen dagegen sind meistens kenntlich, zum Theil auch gut. Winkelangaben sinden sich nicht, und ist dieses um so auffallender, als bereits durch Bartholin und Hungens Messungen am Kalkpath gemacht worden waren, durch Leeuwenhoek und de la Hire am Gpps und durch Cappeller am Quarz. Die Verzerrungen durch ungleiche Flächenausdehnung sind nicht in bem Sinne genommen, wie Steno gezeigt hatte, die Barietäten einer Species sind oft seltsam auseinandergerissen. So wird der Marmor 2 vom Kalkspath getrennt, der Gpps vom Stirium, welcher auch Inolith genannt wurde und als ein Fasergops bezeichnet ist. Beim Kalkspath beobachtete Linné die constante Spaltungsform gegenüber ber äußern verschiedenen Arhstallform, er sagt barüber: Spati particulae rhombeae probe distinguendae a crystallis; Crystalli spatosae etenim diversissima figura gaudent ab earum particulis rhombeis constitutivis. Und über ihren Ursprung: "Rhombeae particulae Spati determinatae fuere, ut videtur, e Salino muriatico."

Anderseits werden ganz verschiedene Species zusammengestellt. Obwohl das Genus Spatum als Lapis e Terra Calcaria, quae fluida suit, charakterisirt ist, so wird darunter doch der Feldspath als

¹ In ter 10. Aufl. tes Systema Naturae von 1760 fommt tie Bemertung vor "Crystallos, quod subiecerim Salibus, ne quemquam offendat, mutet vocem Salis in Crystalli, si magis placeat, in verbis erimus faciles. Anne idem, utrum dicas Salia sub Crystallorum genesi determinasse figuram aut Salium elementa constitutiva? — T. III. p. 16.

² Er sieht den Marmor als thierischen Kall an, der Spath aber hänge mit der Bildung der Stalaktiten zusammen, welche ebenfalls von ersteren getrennt werden. Calx omnis et Creta e Testis et Coralliis Vermium prodiit, etiam illa in qua nulla vestigia animalium. p. 40. Stalactites spatosus. Saepe ut Stalact. stillatitius dependens apice persorato repletur sensim spato. Concrescit crystallisando e sale Selenitico. p. 184.

Spat. campestre aufgeführt. In Betreff seiner größeren Härte heißt es: continet aliquid seri unde durities. Ebenso ist der Bergkrystall als Nitrum quartzosum, der Topas und Samragd als Borax lapidosus primaticus etc., der Granat als Borax tessellatus angeführt u. s: w. Der Diamant und Sapphir stehen beim Alaun.

Man sieht neben einzelnen guten Beobachtungen überall Unsicherheit in der Kenntniß der Mineralien, ihrer Krystallisation und Mischung, und werben häufig aus wenigen und unvollkommen erkannten Thatsachen Schlüsse gezogen, welche weiter zur Bestimmung von Charakteren dienen, die weder nachweisbar noch vorhanden sind. wohl muß man die geistige Thätigkeit des großen Naturforschers bewundern, mit welcher er auch das den organischen Reichen so fern stehende unorganische zu erforschen und zu überschauen gestrebt hat. In ähnlicher Weise sind Buffon's 1 (geb. 1707 zu Montbard in Bourgogne, gest. 1788 zu Paris) Leistungen in der Mineralogie zurückstehend gegen seine übrigen in der Naturgeschichte. Deliste sagt, indem er dessen Ansicht, die Mineralien sepen burch Bewegung organischer Molecule entstanden, der Quarz seh das pri= mitive Glas der Natur, die Glimmer Ausblätterungen des durch das Erfalten erschütterten (frappé) Quarzes 2c., erwähnt: "Ce court extrait suffit pour démontrer que la partie brillante du Pline françois n'est pas la Mineralogie. Non omnia possumus omnes." 2

Außer den erwähnten physikalischen Eigenschaften der Mineralien war in diesem Zeitraum nur noch die Phosphorescenz Gegenstand einiger Untersuchungen. Dr. Wall (1708) beobachtete, daß der Diamant nicht nur durch Erwärmen, sondern auch durch Bestrahlen von Sonnenlicht phosphorescirend werde (Philos. Transact. für 1708). Du Fap³ erkannte diese Eigenschaft noch an einigen andern Mineralien

¹ Buffon (M. le Comte de) Histoire naturelle etc. Paris 1749 etc. und Histoire naturelle des Minéraux. Paris 1783.

² Cristallographie. Sec. edit. T. III. 572.

³ Charles François de Cisternay Dufay (Du Fay), geb. 1698 zu Paris, gest. ebenba 1739.

¢

und experimentirte über das Phosphoresciren durch Erwärmen (Histoire de l'Acad. Roy. des sciences. 1724) und ebenso Pott (1746), worüber im folgenden Abschnitt bei den Leistungen dieses Chemikers noch die Rede sehn wird.

I. Von 1650 bis 1750.

2. Mineralchemie.

Die analytische Chemie befand sich noch in ihrer Kindheit, gleich: wohl waren mancherlei für die qualitative Bestimmung der Mineral: mischungen werthvolle Beobachtungen gemacht worden. Boyle († 1691) zeigte die Reaction der Säuren durch Röthung blauer Pslanzensäste und die der Alkalien durch die braunrothe Färbung gelber Pslanzenspigmente; von Säuren erkannte er die Schweselsäure durch Fällung mit Kalksalzen, die Salzsäure mit Silberlösung. Er beobachtete die Bildung des Salmiaknebels, welcher von Ammoniak und Dämpsen von Salzsäure entstand, die blaue Farbe des Kupserozydammoniaks, die Fällung von Gold und Silber durch Quecksilber, die Reaction der Eisensalze gegen Galläpseltinctur, womit er das Eisen im Hämatit nachwies. Er wußte das Kupser vom Gold durch Salpetersäure zu scheiden, und das Silber vom Kupser durch Fällen mit Kupser. (Bergl. Ropp's Geschichte der Chemie II, S. 59.)

Der Werth dieser Ersahrungen wurde von den damaligen Chemikern nicht besonders erkannt und benützt, und eine quantitative Analyse wurde, außer etwa in einigen einsachen Fällen, Wasserbestimmung durch Glühen u. dergl., wie oben angegeben, wicht unternommen. Die Alchemie beherrschte noch die Chemie, und dis zum Ansange des 18. Jahrhunderts waren die chemischen Arbeiten über Mineralien nur vag und unbedeutend. Man erkennt dieses unter anderem aus den pharmaceutischen Büchern jener Zeit, wo von Edelsteinen und anderen Mineralien gehandelt wird. Die Sucht, an den Steinen und Metallen übernatürliche Eigenschaften zu entdecken und ihre Beziehung zum Makrokosmus und zu den Gestirnen zu deuten, leitete natürlich von fruchtbareren Studien ab. So werden in der Pharmacopeia Medico-Chymica des Joh. Schröder 1 (Frankfurt a. M. 1641 und in mehreren Auflagen von Wițelius bis 1685 erschienen) die Metalle und Steine nach ihrer Verwandtschaft mit dem Charakter ber Sonne, des Mondes und der Planeten unter deren Oberherrschaft gestellt. Als Res solares werden z. B. der Sonne, die als ein wohlwollender Planet und als die Geburtsstätte der Lebens= geister des Makrokosmus charakterisirt wird, zugetheilt: das Gold und Antimon, die Siegelerde, der Adlerstein (Thoneisenstein), der Carfunkel, Chrysolith, Hyazinth und Bernstein. Dinge des Mondes, welcher zwischen gut und böse das Mittel halte, mäßig kalt und feucht 2c. seben: die weiße Siegelerde, der Alaun, der silberweiße Markafit, überhaupt weiße und grüne Mineralien. Dem Saturn, einem bösartigen, kalten, männlichen Planeten, der nur ein Freund des Mars, allen andern feindlich, gehören: die Mineralien von einem Gehalt an Blei, Kupfer, Arsenik, ber Markasit, Sapphir, Magnetit und alle erdigen braunen und schweren Substanzen. gehöre das Antimon zu, alle rothen, feurigen und schwefligen Mine= ralien, der Diamant, Amethyst, Magnet 2c. Steine der Benus sind der Berill, Chrhsolith, Carniol, Lapis Lazuli, Smaragd, das Kupfer und Silber u. s. w.

Man hätte glauben sollen, daß man bei der Verwendung der Mineralien zu medicinischen Zwecken, wie es geschah, wenigstens nach der Qualität der Mischungstheile gesucht habe, das war aber nicht der Fall; gewöhnlich wurden die Steine in einer Säure gelöst und mit kohlensaurem Kali, per Pausch und Bogen wie man sagt, das sogenannte Magisterium gefällt oder durch Deskilation mit Wasser, Weingeist 2c. der Spiritus erhalten. — Es seh bei dieser Gelegenheit auch einiger Tugenden erwähnt, welche man den officinellen Edelssteinen andichtete. Diese waren: Chrysolith, Granat, Hyazinth,

¹ Johann Schröber, geb. 1600 zu Salz-Uffeln in Westphalen, gest. 1664 zu Frankfurt a. M. Pract. Arzt und Physicus in Frankfurt a. M.

Rephrit, Rubin, Sapphir, Sarber, Smaragd. Vom Hyazinth heißt es, baß er die Kraft habe, das Herz zu stärken und vor der Pest zu bemahren, er seh auch ein besonderes Specificum gegen den Krampf, und wird am Hals oder in einem Ring als Amulet gegen die Pest getragen.

Der Sapphir seh abstringirend, festigend, ein Augenmittel, gegen Dysenterie und Hämorrhoiden; heilt Wunden, stärkt das Herz, hilft gegen Fieber und Melancholie 2c.

Der Smaragd wird bezeichnet: ein Edelstein durchsichtig ober durchscheinend, durch seine grüne Farbe besonders schön, von allen Ebelsteinen der zerbrechlichste. Ist von ähnlichen Tugenden, wie die vorhergehenden.

An die Sdelfteine werden die Korallen und Perlen angeschlossen und folgen dann die gemeinen Steine, die Metalle, Salze und Schwefel. Ueberall derselbe Wirrwarr chemischer Behandlung. Aufsallende Erscheinungen, die sich mitunter ergaben, werden wohl als solche erwähnt, man wußte sie aber nicht zu benützen. So sindet sich beim Antimon die Bemerkung, daß es nach der Calcination eher schwerer wiege, als vor derselben, nach einem Grund dieser Erscheinung wird aber nicht gefragt. Man beobachtete nur was entstehe, wenn ein Stein oder Metall mit diesem oder jenem Reagens behandelt werde, und welche Wirkung etwa das Product oder Sduct in Krankbeiten habe.

1 Als Heilmittel wurden diese Ebelsteine theils nicht präparirt als Pulver (der Smaragd z. B. zu 6, 8, 10 Gran) gegeben, theils präparirt. Die Art des Präparirens entspricht der damaligen Chemie. Um z. B. das Salz und das Magisterium des Hazinths darzustellen, wurde er mit Schwefel calcinirt in schwachem, stärterem und stärtstem Fener, dis der Schwefel wieder verjagt war, dann wurde er mit Salpeter calcinirt, die Masse mit warmem Wasser ausgewaschen, der Rücktand mit Essigsäure, mit Terpentin destillirt, extrahirt und filtrirt, und dann entweder zum Sal Hyacinthi abgedampst oder mit sohlensaurem Kasi als Wagisterium gefällt.

Ueber die Granaten findet sich die richtige Beobachtung, daß sie nach dem Glüben in Salzsäure löslich sind. Man fällte bann die Lösung mit dem oleo Tartari und gebrauchte den Niederschlag ohne Rücksicht auf die große Berschiedenheit der Granatmischungen.

Es ist kein Zweisel, daß die Sucht, zu philosophiren und mehr oder weniger willkührlichen Ideen die Thatsachen unterzuordnen, die Ursache war, welche einer Einsicht in den Zusammenhang experimenteller Erscheinungen im Wege lag, und daß man mit Worten sich begnügte, wo tieseres Verständniß sehlte.

Unter die Ersten, welche darin eine neue Richtung vorzeichneten und eine genügendere Theorie anzubahnen suchten, gehört Johann Joachim Becher, "Chemicus et Metallurgus peritissimus," welcher bereits oben erwähnt wurde. Er war der Vorläufer des Epoche machenden Georg Ernst Stahl (geb. 1660 zu Ansbach, gest. 1734 zu Berlin), in Beziehung auf bessen phlogistische Theorie, indem er in den Metallen und anderen verbrennlichen Körpern eine brennbare Erbe annahm und die Verbrennung der Vertreibung dieser brennbaren Erbe zuschrieb. In seiner berühmten Physica subterranea eifert er gegen die Aristotelische Philosophie, insofern sie sich auf die Mischung mineralischer Substanzen bezieht, da sie wohl annehme, daß diese aus Elementen mit eigenthümlichen Eigenschaften bestehen, was Niemand läugne, woher aber die Mischungen und aus diesen die verschiedenen Mineralspecies entstehen, unerklärt lasse. 2 Vom Scheidewasser, welches die Metalle löse, sagen derlei Philosophen, daß es eine auflösende Araft gebe, die hier wirke, woher aber diese Araft und warum sie das Gold nicht löse, da schweige die Philosophie und zeige sich das Treiben aller Peripatetiker fruchtlos. Ganz anders verhalte es sich mit der edlen spaghrischen Wissenschaft, welche auf praktischer Grund-

¹ Joh. Joach. Beccheri Physica subterranea (Opus sine pari) Edit. Noviss. Specimen Beccherianum etc. subjunxit Georg. Ernest. Stahl. Lipsiae 1738. Die erste Ausgabe des Wertes ist von 1664.

Nam si Aristolelicorum doctrinam circa mixtionem subterraneorum sumamus, quid aliud illa docet, quam communia, seu potius capsulas praebet et nomina, quae enucleatis rebus imponi possent; nam
subterranea mixta esse, ex elementis constare, sua temperamenta et
qualitates habere, nemo ignorat; sed unde hae mixtiones et ex mixtionibus tot diversae subterraneorum species procedant, hic opus, hic
labor: hic exercentur inanes artificum curae. (Phys. subterr. L. I.
Sect. 1V. Cap. I. p. 90.)

lage und auf Experimenten beruhend, die Vorgänge erforsche und mit ihren Schlüssen dann immer neue Combinationen in der Natur finde. Von solchem vernünftigem, feinen und seltsamem Studium finde man keine Spur in allen Schriften der Philosophen, da jene, mit ideellen Abstractionen und Einbildungen zufrieden, so an bloßen Namen hängen und damit glücklich sepen, daß sie gar nicht wissen, wieviel sie nicht wissen. Es sep sich darüber nicht zu verwundern, denn es gebe auch Chemiker von Profession, welche, nach bem Stein ber Beisen suchend, ihren Proces mit einem Recipe abmachen, ohne Grund, Verstand, Ordnung und Erfolg, von so wirrem Gemisch, daß sie zuweilen nicht ungereimter träumen könnten. Sie forschen nach keiner Ursache, verwechseln Zusammengesetztes mit Einfachem und lesen, nach Gold begierig, weit lieber alle alchymistischen Bücher, als die physischen, wahrhaft spagprischen. Wollte man diesem Treiben auch in andern Gebieten der Naturkunde der Thiere und Pflanzen entgegentreten, so hieße das fich an die Aufgabe wagen, einen Augiasstall zu räumen.

Damit ist in wenigen Strichen das vorherrschende Treiben der Naturforschung jener Zeit gezeichnet. Becher beginnt nun seine Reform, indem er erinnert, daß die Mischung eine Verbindung zweier ober mehrerer Substanzen sep, daß man mit dem Studium der wichtigeren Verbindungen den Anfang machen und die mineralischen Körper nach bestimmter Ordnung reihen und studiren soll. Damit erlerne man gleichsem ein Alphabet, um weiter im Buche der Natur lesen zu Eine Sammlung von Mineralien und ihren Präparaten fönnen. musse immer bei der Hand sehn, um Versuche zur Vergleichung anstellen zu können, er habe deren oft fünfzig an einem Tage vorge: Er führt an, daß er in zwei Jahren über dreitausend Combinationen und zwar in nicht kleinen Quantitäten bargestellt, und kaum über hundert Dukaten dazu ausgegeben habe, mit Ausnahme der Rosten für Rohlen, Gläser u. dergl., während Andere eben so viele Tausende verlaboriren, ohne etwas zu leisten, und mit solcher Verschwendung noch prahlen, als wäre es ein Ruhm, Geld zu verschleubern und nichts zu wissen. Becher glaubte übrigens an eine

Berwandlung der Metalle in einander und behauptet, aus Thon und Leinöl Eisen gemacht zu haben. Er bespricht das Experiment mit aller Umsicht, daß er sich dabei mit größter Sorgsalt überzeugt habe, daß in dem angewandten Thon und Del für sich kein Eisen enthalten gewesen und erst durch deren gegenseitige Einwirkung im Feuer dasselbe gebildet worden seh, und indem er (intra spem et metum) den Magnet genähert, habe er es erkannt.

Es wird bei den Systemen noch weiter von Bechers Anschauungen die Rede sehn; auffallend ist, daß er bei seinen vielen Versuchen für die chemische Charakteristik der Mineralien die Beobachtungen, welche namentlich zur Untersuchung der Erze schon 90 Jahre früher bekannt waren, nicht weiter führte. So unter andern in der "Beschreibung aller fürnehmisten mineralischen Ertt vnnd Bergwerksarten, wie dieselbigen, vnyd eine jede in sonderheit, irer natur vnd eigenschafft nach, auff alle Metale Probirt, vnd im kleinem fetver sollen versucht werden 2c." durch Lazarus Erkern, vom Jahre 1574. Die in diesem Buche dargestellte Probirkunst giebt wenigstens eine partielle Analyse auf trodenem Wege, wie sie zum Theil heute noch besteht, und ist darin auf die Wichtigkeit einer feinen Wage besonders hingewiesen und Anleitung gegeben, wie eine solche und die zugehörigen Gewichte anzufertigen seben. 'Auf die Bedeutung der angeführten Versuche für die Mineralogie ist ebenfalls hingewiesen. So heißt es von einer Bleiprobe:

"nimb und röst (das gereinigte Erz) gar lind, vnd dann mach ein fluß von zweh theil Salpeter vnnd ein theil kleine geriebene kolen, vntereinander gemengt, dieses fluß thu zweh teil, vnd des gerösten Pley erttes ein theil, in einen Tiegek wol vermischt, würff ein klein glüends kölein darein, so sacht es an zu brennen, vnd fleust das bley zusammen, das im ert ist, Solches ob es wol eine vngewisse prob ist, darauff sich nicht zu verlassen, so dienet sie doch darzu, das einer die eigenschafft vnd natur der mineralien erkennen lerne."

¹ Der Artikel beginnt: "Laß dir auß einer alten Schwertklingen ein Wagbälklein schmiden ober formiren, das auch ein breibt bunn zünglein hab zc."

Aus dem Zusammenhang geht hervor, daß der Beobachter die Probe nur ungewiß nennt, insoferne sie den Bleigehalt nicht ganz genau giebt. Ausführlich ist die Darstellung von Gold, Silber, Kupfer, Wismuth, Zinn, Antimon, Queckfilber und Eisen angegeben.

Wären bergleichen Proben gehörig von den Mineralogen gewürdigt worden, so hätten sie manchen Vortheil daraus ziehen können, und wären gewiß nicht Zusammenstellungen erfolgt, wie wir sie noch anderthalb Jahrhunderte später finden, wo z. B. Linné den Basalt und die Granaten zu den Zinnerzen stellt. (Wallerius.)

Nachdem die Erscheinungen des Verbrennens durch Stahls Theorie des Phlogistons zuerst eine bestimmtere Erklärung gesunden, als dieses dei Becher der Fall war, wurden chemische Vorgänge überhaupt näher und sorgfältiger untersucht, als früher geschehen, und die Wichtigkeit solcher Untersuchungen für die Mineralogie wurde mehr und mehr anerkannt. Nach dem Zeugniß von Vallerius ¹ war es damals besonders der sächsische Vergmann J. Fr. Henkel, ² welcher die chemische Mineralogie förderte, und er sagt, daß von ihm die Mineralogie eine ganz andere Gestalt gewonnen habe.

Henkel schrieb ein weitläufiges Buch über den Pprit 3 und seine verschiedenen Arten, Mineralien, welche gelb ober weiß oder gelblich, aus einer Eisenerde und einer flüchtigen Substanz bestehen, welche

Ad incrementa Mineralogiae, plura, hoc tempore, nemo praestare potuit, quam Henkel. Extrinsecos characteres, ut agos, incertos et insufficientes considerans, unice ad interiora corporum respectum habuit, quae nonnisi per ignem et menstrua cognosci posse, optime ab experientia didicit. Hinc et, suo tempore, Mineralogistarum et Metallurgorum communis in Germania exstitit Praeceptor, ac aliam, ab hac tempore, obtinuit Mineralogia faciem.

² Johann Friedrich Hentel, geb. 1679 zu Merseburg, gest. 1744 zu Freiberg, eine zeitlang Arzt baselbst, bann durfürstl. sächs. Bergrath.

Quemadmodum Woodward et Scheuchzer in Figuratorum Lapidum et Petrificatorum Classificatione reliquis palmam praetulerunt, ita Henkel in Fossilium cognitione ut antesignanus considerari potest.

³ Pyritologia ober Kieß-Historie, als des vornehmsten Minerals 2c. von J. Fr. Hentel, Kinigl. Voln. und Churfürstl. Sächs. Land, Berg- und Stadt-Physico in Freyberg. Leipzig 1725. 8.

Schwefel ober Arsenik ober beides sey. Der Phrit enthalte zufällig auch Kupfer und Silber, selbst etwas Gold. Man gewinne daraus Schwefel, Arsenik, Operment, Kupfer und Vitriol. Er verbreitet sich über die Fundorte, Bildung und die einzelnen Bestandtheile der Phrite.

Seine Anfichten über Mineralogie gehen deutlicher als aus der Phritologie aus der Abhandlung über den Ursprung der Steine 1 hervor. Er sagt (p. 384): "Erstlich habe ich versuchet, ob ich aus Betrachtung ber äußerlichen Gestalt die innere Beschaffenheit ber Die breieckigte Steine ersehen könnte, aber mit schlechtem Erfolg. Figur des Diamants, welche Boyle bemerket, wäre gewiß ein sehr schlechtes Kennzeichen vor einen solchen Fürsten unter den Edelgesteinen, ba er andere Steine sich an die Seite müste setzen lassen. 3. E. die Flüße, die vor sich also gestaltet sind, den bekannten Igländischen Crystall, der im Feuer in lauter breieckigte Stücke zerspringet, die dreieckigten Kieselsteine zu Anhold in der Ostsee. Der Jubelier, welcher den offt belobten Engelländer, der ihn diesfalls befragte, solches versichern wollen, daß er bei Ermangelung der Gelegenheit, die Härte des Steins zu untersuchen, auf diese Figur als ein Zeichen Acht habe, und hieraus einen wahren Diamant von andern Steinen unterscheiben könne, würde jämmerlich betrogen worden sehn, wenn er auf diese unerhörte Figur trauen und dergleichen Steine kauffen wollte.

Hernach habe ich einen wesentlichen Unterscheid in ihrer eigentlichen angebohrnen Schwere zu entdecken gesucht und befunden, daß die ganze Schaar der Edelgesteine schwerer als der Spat, der Bononische Stein und andere dergleichen, die in der Schwere einen Borzug und Gleichheit haben, sep.

Was hilft aber nun das Besehen ihres Gewebes, da die Flöße eben so wohl wie der Diamant, Aquamarin und Topas eine blättrigte

¹ Dr. J. Fr. Henkels Aleine Mineralogische und Chymische Schriften 2c. mit Anmerkungen herausgegeben von C. Fr. Zimmermann. Dreßben und Leipzig 1744. Zuerst lateinisch "Idea Generalis de Lapidum Origine" etc. Dresdae et Lipsiae 1734.

Gestalt haben? Was hilft endlich die Gestalt der kleinsten Theilgen, da bei denen Edelsteinen nicht anders als bei dem Frauenglaß, die Blätter oder Taseln in noch kleinere Blättergen und diese in weit kleinere Cörpergen sich verlieren, welche man weiter nicht zerspellen kann, und auch also aus solchen bestehen? Ich bin daher zu der schmischen Zergliederung der Steine geschritten, dabei Wasser, Feuer und Salze die Werkzeuge sind."

Wo er von der Anwendung des Feuers spricht, sagt er, es seh eine Schande, gestehen zu müssen, daß schon Theophrastus Eressius, Schüler und Nachfolger von Aristoteles, darauf ausmerksam gemacht habe. "Er hat nähmlich solches auf die allereinfältigste und vernünsstigste Art gethan, welche ein jeder auch willig und gerne ansnehmen sollte, wenn er auch noch so sehr von denen abentheuerlichen auslösenden Höllen-Wassern vorher eingenommen wäre, die zwar eine Sache verderben, aber nicht ordentlich auseinander legen können. Es redet derselbe von zweierlei Arten, nehmlich von schmelzlichen und unschmelzlichen, von verdrennlichen und unverdrennlichen Steinen," wozu er nur bemerkt, daß dieses nur vergleichsweise zu verstehen seh.

Er theilt danach die Steine in vier Abtheilungen: 1) feuerbeschändige, 2) im Feuer erhärtende, 3) welche sich zu einem Staubzerreiben lassen, 4) die im Feuer schmelzen. Uls seuerbeständige, welche auch Farbe, Gewebe und Zusammenhalt und ihre Schwere beschalten, erwähnt er den Diamant, Rubin, Smaragd, Sapphir, Topas und Chrysolith und die Kiesel.

Bei benen, welche im Feuer härter werben, "müssen ihre Theilgen

Magnus von Bromell. Inledning til nodig Kundskap om Berg-arter, Mineralier, Mettaller samt Fossilier. Stockh. 1730. Magnus von Bronell, geb. 1679 zu Stockholm und 1731 baselbst gestorben, war Leibarzt des Königs von Schweben.

Fast gleichzeitig hatte Magnus von Bromell, ein Schwebe, das Berhalten im Feuer ganz in ähnlicher Weise zur Classificirung der Steine angewendet, indem er Apyri (Talk, Glimmer, Amianth, Asbest 20.), Calcarei et pulverulenti in igne (Kalksein, Spps, L. Lazuli) und Vitrescidiles (Edelseine, Granaten, Quarz, Achat, Jaspis, Malachit 20.) unterschied.

viel näher zusammen treten, sich genauer verbinden, und also auch nach der äußerlichen Gestalt nicht mehr so groß, sondern eingekrochen sehn." Dahin gehören die Mergelsteine, Serpentin, Walkerde, Tiegelserde, Siegelerde 2c. und mancher Amianth.

Zu Staub leicht zerreibbar wird im Feuer der Kalk: und Alas basterstein, das russische Frauen-Eis, Steinsinter 2c.

"Im Feuer zerfließen der gegrabene Schiefer zun Dächern, der Bimsstein, die Zwickauischen Fruchtsteine, der Granat, doch mehr der Orientalische als der Böhmische, der orientalische Hyazinth (wofür wahrscheinlich der Hessonit genommen wurde), der Malachit und, welches zu verwundern, der Isländische Achat." Unter letzterem ist der Obsidian gemeint.

Henkel bespricht nun das eigentliche Bestandwesen der Steine, welches 1) mergelartig, 2) ober kreibenhafft, 3) ober eines aus beiben gemischten Mittel:Wesens, 4) ober metallisch sep.

Mergelartig (mit Thon als Hauptbestandtheil) sep das Bestandswesen des Talks, Polirs und Waschsteins, Serpentins, einiger Amianthe, ferner in Rieselsteinen, Crystallen, BastardtsTopasen und in allen, welche vor andern leicht und ordentlich zu Glas. schmelzen, von den sauern Salzen aber nicht angegriffen werden.

"Rreidenhafft" ist das Bestandwesen im Kalkstein, Alabasterstein, Spat, Steinsinter, einigen Arten Glimmer, Fraueneis, Spiegelstein, Türkis, Corallen, in den Steinen der Menschen und Thiere, in solchen, welche für sich nicht schmelzen.

Von dem mittleren Bestandwesen sehen der Diamant, Rubin, Smaragd, Saphir, Topas, Chrysolith, Carneol und Opal.

Von metallischem Wesen sey der Blutstein und in geringerem Grade der Hyazinth, Granat, Malachit und Lasurstein.

Außer dem Grundwesen setz die Art der übrigen "beigesetzten Materie": 1) saltigt, 2) öligt, 3) metallisch, 4) saltig-schwefligt.

Zu 1) die Corallen, Steinfinter, Belemniten, Bimsstein, russisches Frauen:Eis, Bezoar 2c.

Zu 2) Steinkohlen und Alaunsteine, Dachschiefer.

Zu 3) Granat und Hpazinth, blauer Steinfinter, Carneol, Amethyft, Baftard-Topas und Türkis.

Bu 4) "Die saltig=schwefligte Eigenschafft ist endlich auch in Steinen neben bep befindlich, welches mir ein mergelartiger Stein bewiesen; dieser hatte ganz und gar kein Schwesel-Ert in sich, und doch bekam ich von solchem, aus einer töpffern Retorte getrieben, einige Tropffen einer alcalisch schwefligten Feuchtigkeit, welche wie die Schweselleber roche. Hierher gehört des berühmten Herrn Wedels Anmerkung, da er eine Silber-Nünze bei einem Bononischen Stein in einem Schranke lange liegen lassen, welche durch die Ausflüsse besselben wie von einem Schwesel-Dampsf angelaussen ist 20."

Man ersieht aus dem Angeführten, wie dürftig damals die Renntnisse sowohl der physischen als der chemischen Eigenschaften der Steine war, und wie viel ganz Ungleichartiges wenigstens theilweise für gleichartig genommen wurde. Auch die Zahl der erwähnten Steinscheiß ist eine sehr geringe. Nachdem Henkel, wie er sagt, mit Erwähntem "die Steine in ihre Theile dero Bestand-Wesens zu zerslegen gesucht," bespricht er auch das künstliche Steinsmachen, welches einer weitern Erwähnung hier nicht verlohnt.

Besser bewandert war er in der Kenntniß der Metalle und Mestallverbindungen. Den Namen Metall leitet er von $\mu s \tau \dot{\alpha}$ älle ab, "das ist die über alle andern Cörper zu setzen und zu schätzen sind." Er bespricht ihre Eigenschaften und Verbindungen, mitunter in seltsamer sigürlicher Weise. So heißt es:

"— Das Gold ist — ein geselliger Freund mit allen, es weigert sich nicht mit dem Silber, noch mit dem Kupffer, noch mit dem Zinn, noch mit dem Blei, noch mit dem Spießglaß-König, noch mit dem Arsenic, noch mit dem Wißmuth, noch mit dem Eisen, welches doch sonst ein wunderlicher Kopff ist, zu vermischen.

Der Mercurius bezeige sich als ein rechter Hermaphrobit. "Er wird aufgelöset und löset auf; er leidet und würket; Er läst sich schwängern und beschwängert; überdieß ist er auf alle Art eine Beischläferin der Metallen, ausser daß er bisher den Martem zu verabscheuen

geschienen hat; er verheirathet sich mit dem Blep, Zinn und Zink am allergeschwindesten, hierauf mit dem Golde und Silber, hernach mit dem Kupffer, endlich mit dem Könige des Spieß:Glaßes 2c. 1

Bon den Schweselverbindungen heißt es: 2 "Die Metallen werden serner auch mit dem Schwesel verbunden, da sie denn zum Theil eben dasjenige werden, was sie vorher gewesen sind, nehmlich, sie gehen in die mineralische Gestalt zurücke: denn der Schwesel, wenn er mit dem Silber zusammen verbunden wird, welches denn füglich mittelst des Zinnobers geschiehet, und bei der trocknen Scheidung in Guß und Fluß auch ohne einige Meinung sich also zuträget, stellet ein Gemenge vor, welches dem GlaßeCrzt nach seiner bleisardigen Gestalt und Biegsamseit in allen gleich, ja eben dasselbe ist; mit dem Bley macht der Schwesel einen Bleiglant; mit dem SpießglaßeKönig wieder ein Spießglaß; mit dem Zinn so etwas, dergleichen zwar in der Erden nicht gefunden wird, aber doch ein würkliches Mineral, nehmlich ein geschweseltes Metall vorstellet 2c."

Bezüglich der Metall-Vegetationen scheint Henkel die früheren Arbeiten Cappellers nicht gekannt zu haben. Er sagt: Reine selbst gewachsene und gediegene Metallen können der Mischung nach, nicht anders, als durch eine kochende Bewegung hervor gedracht werden, in so serne sie aber einen zusammen gehäuften Cörper ausmachen und besonders in Fäden und haaricht gediegen erscheinen, so gehen sie gar sehr von der Art des Zuwachses, wie solcher dei dennen Erzen gesichiehet, ab und haben mit den wachsenden Dingen im Pflanzen-Reich einerlei zeugende Ursache.

An einer andern Stelle sagt er: "Da wir in vorhergehenden gessehen, daß alles Baumartige und in Faden erscheinende Silber, von dem nährenden Wurzelsaft seinen Anwachs und seine Größe bekommen habe, so halte davor, daß dieses ein genugsames Zeugnüs sep, daß

¹ **A. a.** D. p. 47.

² p.,66.

³ p. 155.

die radicale Verbindung, welche sonst denen Vegetabilien und Animalien eigen ist, auch in dem Mineral-Reich statt sinde. 1

Bei den Steinen ist ihm ein dergleichen Keimen und Wachsen nicht annehmbar, denn in der Abhandlung über den sächsischen Topas sagt er: "Aus einem Erdboden können zwar verschiedene Bäume hers vorwachsen, allein ein Saamen läßt nicht verschiedene Früchte aus sich erzeugen. Der Felsenstein ist hier gleichsam ein Acer von einer einzigen Art; Aber der Topas und (der ihn begleitende) Berg-Crystall sind von einander Himmel-weit unterschieden." Unter den Steinen seh ein solches Wachsen nur den Corallen und einer Art "Beinbruch" zus zugestehen.

Von dem Versteinerungsprocest sagt er: "Aus der Erde wachsen Kräuter und Bäume, welche doch erdische Cörpergen, die sonst zum mineralischen Reiche gehören, mit einsaugen. Auf solche Art sind die Begetabilien mit denen Mineralien nahe Bluts-Freunde;" ferner verzehren die Animalien die Vegetabilien und besonders der Mensch genießt beides; das getrunkene Brunnenwasser, welches mineralisch seh, sühre auch Mineralsubstanz zu, und bezüglich des Menschen sehle es "auf Seiten derer Medicorum nicht, den menschlichen Leib durch so viel eingeschluckte erdische Pulver, welche noch besonders unauslöslich sind, zu einer Versteinerung unverwerkt geschickt zu machen." Allso sehen die Reiche der Natur mit einer Blutsreundschaft verbunden.

Henkel hat zuerst den sächsischen Topas vom Schneckenberg bei Auerbach bekannt gemacht. ³ Man ersieht aus der Beschreibung den damaligen Stand der Mineralogie. "Die Topasen, heißt es, haben ein blättriges Gewebe, sind aber dabei nicht so weich und leicht zu zerreiben, wie es von denen sogenannten Flößen (Flußspath) bekannt

¹ p. 162 — p. 154 heißt es in bieser Beziehung, er halte bis dato die Meinung für wahrscheinlich, "daß das mercurialische, oder das ihm beigesetzte arsenicalische Wesen, als das Epgen da liege, welches ein schwefligtes Wesen, als der Saamen-Hauch beschwängert.

² A. a. D. p. 499.

³ Bon bem wahrhafften Sächfischen Topas, welcher bem orientalischen nichts nachgiebt. p. 554.

ist, die wegen ihrer Farbe denen Amethysten, Hyacinthen, Saphiren und Smaragden ähnlich, und mit einem Wort selenitisch find. Sie sind in Wahrheit recht sehr feste, und so zusammenhaltend, daß sie der Art der Ebelgesteine vom ersten Range, dergleichen der Diamant und Saphir sind, nahe beikommen; daher sie denn auch ein rechtes Licht spielen. Der Affter: ober Böhmische Topas, welcher nichts anders als ein schwärzlich und schwach gefärbter Crystall ist und in denen Erzt Bängen, besonders in Zinn Gebürgen häufig gefunden wird, ferner der Berg-Cryftall selbst, unser hiesiger Amethyst, diese Wenn aber haben nur eine glaßigte und eishaffte Durchsichtigkeit. eine rechte Zurückwerffung der Lichtstrahlen und ein daher entstehendes Spielen und Funkeln in denen Steinen sehn soll, so muffen sie in ihrem Gangen fest aneinander haltend, und eine gleichsam zusammengestandene Flüssigkeit sehn, die aus lauter kleinen Blättgen versetzet ift, und aus sehr vielen gant zarten Theilgen, die aufeinander liegen, bestehet.

Ihre äußerliche Gestalt stellet sich prismatisch vor, von vier unsgleichen Seiten und stumpssen Ecken, also, daß niemals mehr als eine Ecke spizig ist. An der Spize sind sie slächer und haben daselbst auch stumpsse Winkel, welche aber doch ungleich sind, wie die Diamanten, wenn sie gut spielen sollen geschlissen werden."

In seiner Forschungslust beklagt er, daß die Reichen ihre Ebelssteine nicht zu wissenschaftlichen Untersuchungen hergeben wollen. "Ich weiß, sagt er, von denen Ebelsteinen, besonders denen kostbarsten, zwar dieses als gantz gewiß, daß sie mir gantz und gar nicht zugesthan sind und ich daher mit der gefährlichen Bewahrung solcher Schätze verschonet bin, aber desto weniger habe ich die meinigen, welche etwa dahin zu zählen sind, mit den Versuchen verschonet. Sigentlich wäre dieses eine Sache vor die reichern Natursorscher, da sie ihren Fleiß und ihre Arbeit anwenden könnten, allein sie scheuen sich, und alle stecken zwischen Thür und Angel, wenn die Ebelsteine und das Gold, der Ordnung nach, zum Feuer sollen, bleiben auch beständig an ihren Circuln, Winkeln und Waagen, welche sonst nicht zu verachten sind, angebunden.

Herr Bople, der Aberhaupt vieles Lob verdienet, ist der erste und einer von denen, dem ein Edelstein aus seinem Cabinet nicht so lieb gewesen, daß er ihn nicht dem Bulcano gegeben hätte." ¹

Bople hatte angegeben, daß er aus den meisten durchsichtigen Steinen beim Erhitzen scharf riechende Dünste wahrgenommen habe und so namentlich beim Diamant. Henkel sagt dagegen, daß ihm, ohngeachtet er bei seinen Bersuchen mit allen fünf Sinnen Schildwacht stehe, niemals dergleichen vorgekommen seh und daß er deßhalb auch vergebens den sächsischen Topas im Feuer zermartert habe.

Henkel untersuchte auch den bei Schmiedeberg unweit Torgau zu seiner Zeit ausgefundenen Bernstein, der mit einer vitriolischen Erde vorkommt. Die Frage, ob der Bernstein mit dem Vitriol und Alaun zugleich entstanden oder sich später aus einem von diesen gebildet habe, ist er geneigt dahin zu beantworten, daß er aus dem Riese entstanden, "daß der Rieß, mein unter allen Ersten oberster und hochgeehrtester Rieß, vor den man allezeit den Hut abnehmen sollte, auch hier der Zeuge-Vater des Bernsteins sep." Es wird diese Abstammung damit erklärt, daß der Bernstein eine gewisse Aehnlichkeit mit dem Schwesel habe und daß, so gut als der Rieß Vitriol und Alaun erzeuge, "das Schwesel-Saure nebst desselben Fettigkeit, nach-, dem es durch gewisse Umstände anders und anders bestimmt wird, in eine andere Art derer gemischten Cörper übergehe."

In solcher Weise wurden damals viele Fragen auch von Chemikern welche großen Ruf hatten, abgemacht, und Henkel war einer der nüchternsten und bescheidensten.

Ein Nachfolger Henkels, dieselbe Richtung verfolgend, war J. Hott, Professor der Chemie und Mitglied der Akademie der Wissenschaften zu Berlin. ³ Er beschränkte seine Untersuchungen zunächst auf die Steine. In seiner Abhandlung Specimen Pyro-

¹ p. 343.

² A. a. D. p. 589.

³ D. Johannis Henricj Pott Chymische Untersuchungen welche fürnehmlich von der Lithogeognosia 2c. handeln. Potsdamm 1746. Pott ist 1692 zu Halberstadt geboren und starb 1777 zu Berlin.

technicum etc. faßt er Erden und Steine zusammen und untersucht hauptsächlich ihr Berhalten im Feuer, welches in ähnlicher Weise vor ihm Niemand als Henkel und dessen Schüler Neumann gethan habe. "Zu dieser Untersuchung — habe ich mich hauptsächlich des Feuers als eines Prodier-Steines bedienet, und zwar meiner Geslegenheit nach gemeiniglich des möglich stärkesten Feuers; denn mit Siedes und Bratzeuer oder dem ordinären Schmeltzeuer ist dabei wenig auszurichten, das Feuer ist hierin der beste analysta, die Chysmischen Menstrua gewinnen wenigen was ab, theils werden sie auch dadurch corrumpiret, doch habe ich sie nicht eben ganz vergessen, wo sich's hat wollen thun lassen."

Seine vier Haupt-Genera ber primitiven Erden nennt er:

- 1) Terram alcalinam ober calcariam.
- 2) Terram gypseam.
- 3) Terram argillaceam.
- 4) Terram vitrescibilem strictius sumtam.

Diese vier, meint er, möchten wohl meist alles in sich sassen. "Ueberhaupt sind zwar, sagt er, alle Erden vitrescibel, oder lassen sich zu einem durchsichtigen Glaß-Cörper machen, welches die Möglichteit der universalen clarisseirung unsers ganzen sinstern Erd-Globischön adumbriret, doch wollen die andern mehr Zusätze von Salien oder gar andern Mischungen haben, als die Terra vitrescens strictior."

Die genannten Erden werden auf verschiedene Weise namentlich im Feuer untersucht und ihre Charakteristik festgestellt.

"Die Terra alcalina ober calcaria gibt dadurch ihren characterem specificum am schnellesten zu erkennen, daß sie eben wie die alkalischen Salze mit allen acidis effervescirt, sich darin solvirt, aber auch daraus durch salia alcalina sich wieder niederschlagen läßt, und in starkem Feuer sich zu Kalk brennt, aber auch alsdann sich noch leichter in den acidis solvirt." Es gehören dahin alle Arten von Kalkstein, zum Theil auch Schiefer und Thone. Bei der Abhandlung über die gypsichte Erde sührt der Verfasser manches an, was die herrschende Unsicherheit in der Bestimmung und Unterscheidung der alltäglichsten

Mineralien darthut. Er sagt: "Was ist gemeiner, als daß die Autores schreiben: der Marmor und Alabaster werden durch starkes Feuer zu Kalk gebrandt, da doch der erstere nur zu Kalk, der zweite aber zu Gpps fich brennt. König schreibt: Alabaster seh eine Species des Marmors, welches doch ganz unrichtig: diese confusion findet sich annoch auch unter den neuesten Scribenten; wie denn Linnaeus in seinem Systemate naturae ebenfalls den Kalkstein mit dem Spps: stein in eine Classe sett." So frage auch Kramer an: "Ob aus dem Gpps:Steine Ralt könne gemacht werden? indem ihm bewußt sep, daß aus allem Spaat und Alabaster und glacie Mariae könne Gpps gemacht werben. — Hierauf will ihm der berühmte Kenner von mineralien Hr. Dr. Brückmann belehren, wenn er meldet: daß aus dem Alabaster allerdings Mauerkalk gemacht werde und daß die Signa diagnostica des Marmors und Alabasters einerley sepn, welches doch alles bepbes ein Frrthum ift 2c." Die gypfichte Erde, die im Brennen zu Spps werde und sich in Säuern nicht löse, komme im Alabaster, im Gpps und Fraueneis vor, wohin auch das Moscowitische Glas gezählt wird. Pott hält den Gpps für unschmelzbar. Er beobachtet, daß er mit Flußspath gemengt eine leichtflüssige Masse gebe, und schließt daraus, daß der Flußspath kein Gyps sehn könne, "denn wäre das, so kame gleiches zu gleichem, und würden sich einander nicht angreifen, noch der Spaat den sonst so strengen Gpps zum Fluß befördern können." — Die Terra argillacea läßt sich allein auf der Scheibe drehen, wird im Brennen hart, coagulirt, solvirt sich nicht in Letteres betreffend erwähnt er, daß Mr. Hellot doch aus reinem weißem Thon mit oleo Vitrioli einen Theil aufgelöst habe und daraus schließe, "daß also in dem sonst so homogenen Thon doch eine zweifache substantz enthalten sep, davon sich die eine Art solviren läßt, die andere aber unsolvirt bleibe." Pott hält übrigens den lößlichen Theil für eine Terra alcalina, obwohl er später sagt, daß sie Maun geben könne, welcher nicht wie man bisher geglaubt mit Hilfe einer kalkigen ober gypsigen Erde entstehe.

Den "Glaßachtigen" Erden giebt er die Charakteristik, daß sie sich Robell, Geschichte ber Mineralogie.

in Säuern nicht lösen, mit einem mäßigen Zusatz von Alkali im Feuer vitresciren, für sich mit dem Stahl Funken geben 2c. Es gehören dahin der Quarz und viele Edelsteine, mit etwas abweichenden Eigenschaften auch der Flußspath, von welchem er sagt, er halte zwar dafür, "daß diese Steinart zu ihrer Grunderde eine kieselsteinigte Erde besitze, weil sie in verschiedenen Phaenominis mit dem Quarz übereinkommt; indeß ist offenbar, daß diese Erde nicht rein ist, sondern nothwendig noch mit einem andern Principio vermischt sehn müsse."

Aus Potts weitläufiger Kritik des Woltersborf'schen 1 Misneralspstems und anderer ersieht man, daß die Autoren über viele Wineralien gleichen Namens unklar waren, und ihre Beschreibungen nicht übereinstimmen.

Pott hat viele Steine in ihrem Verhalten für sich und mit Zuschlägen im Feuer gründlicher untersucht als seine Vorgänger, und manche als ungleichartig erwiesen, die man vorher für gleichartig hielt. Er hat dabei unter andern die Phosphorescenz zum besondern Gegenstand seiner Untersuchungen gemacht. 2 Es gebe verschiedene Mittel, sie hervorzubringen, doch geschehe es immer durch eine Art der Bewegung, "die nur verschiedentlich angebracht wird," am gewöhnlichsten durch Reibung und durch Hitze. So phosphoresciren durch Busammenschlagen und Aneinanderreiben Riesel und Feuerstein, die Krystalle (Bergkrystall), die Achate, auch einige Flußspäthe und wie Dr. Hoffmann angibt, die rothe Blende. "Unter den Steinen, die durch Hitze bewegt ein Licht von sich geben," sind die gefärbten Arten des Flußspaths schon länger bekannt gewesen, Pott findet auch, daß mehrere Kalksteine beim Erhitzen phosphorescirend werden und ein gelbliches Licht geben, doch geschehe es nicht bei allen, z. B. nicht bei den Tropfsteinen. Sppse und Quarze leuchten nicht durch Erwärmen, auch nicht Jaspis, Agat und Lapis lazuli. Vom sächsischen Topas sagt er, daß er vortrefflich phosphorescire, "sonderlich wenn er erst

¹ Joh. Luc. Wolterborf systema minerale etc. Berlin 1748. 4. Um 1755. 4. bei Pott pag. 3 u. f.

² p. 39 n. f.

klein gemacht ist, ja sogar welches sehr merklich ist, ob er auch gleich vorhero durch öfteres scharfes Glüen und Ablöschen in kaltem Wasser präpariret worden." Auch manche milchfarbene Quarze fand er phosphorescirenb.

Obwohl Pott den Gyps und Kalkstein speciell untersucht hatte, begt er doch Zweisel, daß durch Schweselsäure und Kreide wirklicher Gyps gebildet werde, da ein solches Präparat mit Salz geschmolzen sich nicht ganz gleich verhalte mit einem auf dieselbe Art behandelten natürlichen Gyps. Bom Lapis lazuli und Malachit, welche Woltersdorf unter die Kupfererze gesetzt, sagt er, daß die Portion Kupfer, die sie enthalten, nicht viel sagen will, und wenn alle Steine, die Kupfer halten, unter die Kupfererze gezählt werden sollten, so müßten der Lapis Nephriticus, der Saphir, der Smaragd und Türkis gleichsfalls dahin gehören. Er erkennt, daß der Braunstein kein Eisenerzset, das Wasserblei hält er zu den Glimmern oder Talken gehörig; "die Hauptsache (darin) ist eine solche schmierigt glimmerigte Erde."

Daß es natürliches gediegen Eisen gebe, erkennt er daran, daß manche Eisenerze, auch Granaten, ohne vorher mit einem brennbaren Wesen durchglüht worden zu sehn, doch vom Magnet angezogen werden. Daß sich solches unter dem Hammer nicht strecken lasse, komme von der anhängenden oder eingemischten Erde her. Er citirt übrigens auch ein gediegen Eisen vom Flusse Sanaga in Afrika, aus welchem die Schwarzen daselbst sogleich Töpse und Kessel schmieden.

Er hat eine eigene Abhandlung über den Speckstein und über den Talk geschrieben, aus welcher wieder zu ersehen, wie unter diesen Namen sehr verschiedene Substanzen damals begriffen wurden, was natürlich zu den widersprechendsten Behauptungen Veranlassung gab. ²

¹ Ich habe biesen Bersuch gemacht, tonnte aber tein Phosphoresciren bemerken.

² Ueber ben Baprenthischen Specktein kommen einige historische Notizen vor, welche nicht uninteressant. Casper Bruschius, heißt es, hat schon sast vor 200 Jahren seiner am ersten Melbung gethan mit biesen Worten: Thiersheim ist ein Fleden an dem Flusse Tittersbach eine halbe Meile von Arzburg gelegen, den halben Weg zwischen Eger und Wonsiedel, in diesem Fleden wird

Pott rechnet den Speckstein unter die Thonarten, da er im Feuer hart werde, wie es einzig und allein die Thonarten thun. Der Serspentin gehöre auch dahin, sowie der Nephrit.

Am Schlusse der besprochenen Periode, im Jahre 1750, waren die alkalischen Erden unter sich noch nicht unterschieden, die Thonerde war noch nicht als eine eigenthümliche Erde erkannt und wurde häufig mit der Kieselerde verwechselt oder ihre Verbindung mit dieser für einfach gehalten, das Aufschließen der Silicate war unbekannt und die Zirkon- und Berillerde nicht entdeckt, obwohl man sich längst mit Mineralien die sie enthielten, beschäftigt hatte. Von den Metallen kannte man und zum Theil nur sehr unvollkommen: Arsenik, Antimon, Wismuth, Zink, Blei, Zinn, Gisen, Kobalt, Kupfer, Queckfilber, Silber, Gold. Von Alonso Barba (1676) sagt Walles rius: ' "Mercurium hic Auctor ad Metalla referre ausus est" unb von Hiaerne (1694), daß er zuerst den Pyritem sulphureum und Pyritem arsenicalem unterschieden und zuerst des Cupri Nicolai erwähnt habe, wie fälschlich das deutsche Rupfernickel übersetzt wurde. Von der Wage wurde außer in der Probirkunst nur wenig Anwendung gemacht. Die damalige chemische Charakteristik der Metalle lernt man u. a. aus der ersten Auflage der Mineralogie des Wallerius

jährlich eine Menge Knippkeulgen vor Kinder, wie auch große Kugeln zu Geschütz aus einer zähen und frischen Erde (welche die Einwohner Schmeerstein nennen, und selbige überall um ihren Fleden ausgraben) von allen Einwohnern, Jungen und Alten, bereitet, welche nachgehends im Feuer hart gebrannt und ben gantzen Wagen voll nach Nürnberg, auch von da weiter in gantz Deutschland versühret werden. Die Einwohner dieses Fledens treiben auch, nebst dem Aderdau kein ander Handwerk als dieses, womit sie sich nähren und erhalten." — In einer Beschreibung des Fichtelgebirgs von 1716 werde auch erwähnt, daß die Kunst den Stein im Feuer zu härten verloren gegangen sen, Man habe Kligelgen, Rocknöpfe u. dergl. daraus gefertigt. — Nach Pott ist ersteres unrichtig, das Feuer mitste nur behutsam und start genug gegeben werden, auch erwähne Brückmann verschiedener Arbeiten aus diesem Steine. p. 87. 88.

¹ Lucubrat. Academ. Spec. P:m de Systematibus Mineralogicis. Holmiae 1768.

kennen. Sie ist aus dem Schwedischen ins Deutsche von J. Daniel Denso übersetzt und 1750 zu Berlin herausgegeben. angefügte Bemerkungen zeigen dabei den Stand der Wissenschaft. So wird bei Angabe des spec. Gewichts des Queckfilbers als merkwürdig hervorgehoben, "daß diese angebohr'ne Schwere im Winter größer als im Sommer ift." — Seinen chemischen Charakter betreffend, heißt es, daß Boerhave 18 Unzen reines Quecksilber 500mal destillirte ohne etwas anderes zu finden als eben wieder Queckfilber, und daß kein Chemicus es zerlegt habe, daher es auch von einigen, doch mit Un= recht, unter die principia chemica gerechnet werde, während andere dessen Erzeugung von einer glasartigen flüchtigen Erde ober einem principio arsenicali mercurificante und von einem principio sulphureo herleiten. Beim Wismuth wird auch erwähnt, daß man von ibm mit Sal tartari ober alkali caustico und Salmiak Queckfilber er: halte, Aehnliches beim Blei, Rupfer, Silber. — Die Scheidung des Dueckfilbers aus dem Zinnober durch Destillation mit ungelöschtem Kalt und Eisenfeilstaub wird angegeben.

Mls Kennzeichen ber Arsenikerze wird der Knoblauchgeruch des beim Erhitzen auf Kohle aufsteigenden Rauches angegeben. Die Spezies sind: Gediegen Arsenik, Rauschgelb, schwarzer Arsenik, Opersment, Scherbenkobalt, würflige Blende (Tessera arsenicalis), Miszpickel (Arsenikies), Kupfernickel und Schwabengist oder arsenikalische Erde. Unter Rauschgelb ist theils Operment, theils Realgar (Sandaracha Realgar) gemeint, die arsenichte Säure gilt als eine Barietät des gediegenen Arseniks, mit welchem eigentlich der schwarze Arsenik und Scherbenkobalt übereinkommt. Vom Kupfernickel wird bemerkt, daß die Uebersetzung in Cuprum Nicolai falsch seh, "es kann sehn, daß man glaubte, das Wort Nikkel bedeute hier ebenso viel als Nicolaus, allein hier heißt es unächt, falsch 2c."

Beim Kobalt wird das Blaufärben des Boraxglases angegeben, als besonderes Metall wurde er 1742 von Brand erklärt.

Vom Antimon heißt es unter andern: "Bermischt sich dergestalt mit den Netallen, daß seine schwefeliche Theile sich wol mit dem

Silber und andern Metallen vermischen; die metallische und regulinische Theile aber mit dem Golde allein. Hievon kommt's, daß das Antimonium das Gold von andern Metallen reiniget." — "Ift dem Magnet ganz zuwider, macht auch, durch seine Vermischung, daß das Eisen dem Magnet nicht mehr gehorsam ist." Die Farbe des Rothspießglanzerzes bezeichnet Wallerius als von Schwefel und Arfenik herrührend, es hat "die Farbe, die Schwefel und Arsenik, vermengt, in und mit ihrem Dampfe, den metallischen Körpern mitteilen, nemlich roth oder gelb," mit Hinweisung auf Rauschgelb, Operment und Kobaltblume. Er führt an, daß die Spießglaßerze von ähnlichen andern leicht dadurch zu unterscheiden sepen, daß sie am Lichte schmelzen. — In Anmerkung 5 heißt es, "daß man vermittelst Spießglases, durch Kunft, Queckfilber machen könne, ist bei ben Chemisten bekannt." Daß ein unreines Metall für ein reines genommen wurde und des: halb Reactionen und Erscheinungen unrichtig gegeben sind, kommt oft genug vor. So ist unter den Kennzeichen des Wismuths angeführt, daß es sich in Scheidewasser mit rosenrother Farbe auflöse. — Indem angeführt wird, daß die Materialisten und Apotheker das Wismuth Marcasit nennen, wird die vielfache Bedeutung dieses Wortes erwähnt, welches zu mancherlei Mißverständnissen Veranlassung gab. Ries, der in Arpstallen und Drusen, wächst, nennen die Bergleute Marcasit. Die Alchemisten legen das Wort allem unreisen Metalle bei. Marcasita forri ist bei ihnen der Kies. Marcasita cupri ein gelbes oder grüngelbes Kupfererz. Marcasita aurea ist bei ihnen Zink, weil er das Kupfer gelb tingiret: woraus sie schließen, der Zink sep ein unreises Gold. Marcasita argentea ist bei ihnen Wismuth, da es das Messing weiß tingirt und das Zinn an Farbe und Klange erhöhet." — Beim Zink heißt es: "Wir möchten auch mit der Zeit vielleicht Erlaubnis bekommen, eben unter die Zinkerze auch das Bleierz, wenn wir dasselbe weiter untersucht haben werden, aufzuführen. Eine Anleitung dazu, zu glauben, daß das Bleierz ein Zinkerz seh, hat man aus Henkels Phritol. 2c. Als eine Eigenthümlichkeit des Zinks kommt vor, daß es mit einer Eisenfeile ober Raspel gerieben,

magnetische Kraft erlange und wie Eisenfeilspan vom Magnet gezogen werde. Dieses seh von einem Nürnberger Apotheker zuerst bemerkt worden. Die beste Probe eines Zinkerzes seh, es zu rösten und dann mit Rupfer und Kohlenstaub zu cämentiren, denn wenn alsdann das Kupfer gelb tingirt wird, so hält das Erz gewiß Zink in sich."

Die eigentlichen Metalle werden mit Zugabe ihrer Species abgetheilt, 1) in schwer zu schmelzende und harte Metalle, Sisen und Kupfer, 2) in leicht zu schmelzende und weiche Metalle, Blei und Zinn, 3) im Feuer bestehende und edle Metalle, Silber und Gold.

Unter den Eisenerzen sind als unbrauchbare, wilde und raubende Erze genannt der Smirgel, Braunstein und Wolfram. "Da der Smirgel im Feuer sehr hart und außerdem ziemlich arm ist, so wird er nicht wie ein Gisenerz, um Eisen daraus zu schmelzen, sondern von den Handwerkern zum Probiren (poliren) und Schleifen gebraucht. — Vom Braunstein schmelzt man kein Gisen, ohngeachtet er 10 und mehr Procent hält, — wird bei Glashütten gebraucht, in die Flüsse zu werfen und die Farbe des Glases zu temperiren." Bei Besprechung 'des Magnetismus heißt es: "Es ist bekannt, daß der Magnet das Eisen ziehe; ob er aber sonst nichts als Eisen, und ob er alles Eisen ziehe, weiß man nicht gänzlich. Einige Arten Eisenerz zieht der Magnet nicht. Warum? Nicht geschiehet es blos um des eingemengten Spießglases willen, denn Ocher, Blutstein und andere, die kein Antheil am Spießglase haben, werden doch nicht vom Ragnet angezogen. Nicht kommt es vom Schwefel ober Arsenik, denn die meisten Erze werden nach dem Rösten am besten angezogen. Ebensowenig ist es von dem Forttreiben des Schwefels oder Arseniks im Feuer: denn einige Erze verlieren in dem Röften nicht das geringste von ihrer Schwere und werden doch vor dem Rösten nicht angezogen und noch am besten, wenn sie mit einigem inslammabili, wie Harz oder Talg, geröstet werden: einige Schwefelgebundene werden ungeröstet gezogen. Räme es daher, daß in den Erzen nichts anders, als eine Eisenerde wäre, die durch das Brennende zu Eisen gemacht würde, und also vor der Reduction nicht angezogen werden könnte; so folgte auch

baraus, daß die Erze, welche roh vom Magnete gezogen werden, reines Eisen sehn müßten. Aus der Ursache scheint es, daß man hieraus schließen könne, daß in den Eisenerzen, die rohe vom Magneten angezogen werden, mehr als eine simple Eisenhaltige Erde sehn, nemlich, daß in denselben ein würkliches, obgleich mineralisirtes und Steinvermischtes, Eisen sehn müsse, doch schlechter als Fluseisen. — Und hierin möchte der Grund des Vorzuges des schwedischen Eisens, vor allem ausländischen Eisen, liegen, welches selten aus solchen Erzen ausgeschmelzt, die rohe vom Magnete angezogen werden."

Man sieht, daß es bei dem weiten Begriffe des Phlogistons nicht möglich war das Räthsel zu lösen, warum das Eisenerz einmal magnetisch seh und ein anderesmal nicht. Auch die Bemerkungen zu den Rupsererzen kennzeichnen die Zeit. Das Rupser besteht, heißt es, "1) aus einer braunrothen septischen Erde, Terra specisica cupri, 2) aus einigem entzündbaren, welches man aus der Reduction siehet, wenn man die Rupserasche wieder zu Metall reduciret, 3) aus einem metallischen principio, denn wenn jemand Rupserasche nimmt, sie mit Salmiak vermischt, diese Vermischung eine lange Zeit der Luft blos setzt und hernach mit Seise destilliret, so bekommt man ein Quecksilber, zu einem Zeichen, daß, wo nicht Quecksilber selbst im Rupser ist, dennoch etwas darin sei, daraus Quecksilber werden könne."

In der allgemeinen Charakteristik kommt vor, 8) das Kupfer "hat eine starke Feindschaft gegen das Wasser, wenn es geschmolzen ist: hält man einige Tropfen Wasser zu geschmelztem Kupfer; so wird das Kupfer, mit großer Heftigkeit und Gefahr, in die Flucht und rund herum getrieben."

Unter der Species Kupfergrün sind Malachit und Kieselmalachit verwechselt, denn es heißt: "Ein Theil Kupfergrün gähret stark mit Scheidewasser auf, ein Theil nicht; es ist also ungewiß, ob das Kupfergrün von einem acido oder von einem alkali präcipitiret sep."

Die Angaben, die zuweilen über einen ober den andern Dischungs: theil vorkommen, beweisen, daß man auf reines homogenes Waterial nicht sonderlich achtete, sonst könnte bei der Kupferlasur nicht gesagt werben, daß sie zuweilen 80 Procent Kupfer enthalte (die reinste entshält nur 55,1).

Bei den Reactionen des Silbers heißt es: "Hat einiges sonderliches Wißvergnügen gegen das Kochsalz: denn so bald Kochsalz zu dem Scheidewasser kommt, so muß das Silber heraus."

I. Bon 1650 bis 1750.

3. Systematik. Nomenklatur.

Die schon von Avicenna im 12. Jahrhundert gegebene Einstheilung der Mineralien in Steine, Metalle, Schwefel und Salze, welche sich mit etwas anderer Deutung in vielen Systemen bis auf unsere Zeit erhalten hat, wurde ungeachtet ihrer Natürlichkeit und ihrer Vortheile für die Charakteristik vielsach durch andere Grundlagen ersetzt, welche zum Theil der willkührlichsten Art waren.

Ein Beispiel davon und wie bunt die Zusammenstellungen eigentslicher Mineralien mit thierischsmineralischen Ausscheidungen, Versteines rungen 2c. war, gibt das System des Ol. Wormin us. (Museum Worminum. Amstelned. 1655.) Er unterscheidet:

A. Media mineralia. (In 4 Ordnungen.)

- 1. Terrae.
 - a. Mechanicae, Thon, Kreide, Umbra 2c.
 - b. Medicae, Mondmilch, Bolus, Lemnische Erde 2c.
 - c. Miraculosae. Terra Scancica. Islandica.
- 2. Salia. Steinsalz, Salpeter, Maun, Vitriol 2c.
- 3. Sulphura. Schwefel. Arfenik.
- 4. Bitumina.
 - a. Fossilia, Naphta, Asphalt 2c.
 - b. Marina. Bernstein, Ambra, Sperma Ceti.

B. Lapides.

- 1. Minus pretiosi.
 - a. Magni, duri, Marmor, Bafalt, Sanbstein 2c.

- b. Magni, molles, Kalkstein, Gpps, Bimsstein, Lava 2c.
- c. Minores, molles, Annauth, Talf, Ammoniten, Lab. Carpionum, Limacum, Oc. Cancrorum etc.
- d. Minores, duri, Magnes, Haematites, Smiris, L. Lazuli.

2. Pretiosi.

- a. Majores, Jaspis, Achat, Malachit, Amethyst 2c.
- b. Minores. Gemmae, Diamant, Rubin, Granat, Türfis, auch Perlen, Bezoar 2c.

C. Metalla.

- 1. Metalla proprie dicta, Gold, Silber, Kupfer, Gisen, Blei (candidum et nigrum).
- 2. Metalla improprie dicta, Wismuth, Antimon, Queckfilber.
- 3. Metallis assinia.
 - a. Naturalia, Galena, Cadmia nativa, Chrysocolla, Pyrites, Quartzum, Corneum etc.
 - b. Artificialia, viride Aeris, Cerussa, Minium, Scoriae, Vitra etc.

Im Spstem des Joh. Jonston 1 (Nititia Regni Mineralis. Lipsiae 1661) werden die Erden in vier Geschlechter eingetheilt:

1. Ignobiles, Mergel, Kreide 2c. 2. Mediae, Creta Littoralis, Melia, Cadmia etc. 3. Nobiles, Lemnia, Armena, Boli etc. 4. Assinis Terrae, Arena. Dann folgen Succi Concreti, getheilt in magere und sette, serner die Bitumina, stüssige und sesse und die Lapides in Non sigurati und Figurati eingetheilt. Zu den ersteren gehören unter andern die Edelsteine, die wieder nach dem Grade der Durchsichtigkeit unterschieden werden, serner als opaci allerlei metalzlische und nichtmetallische Species, welche als kleinere und größere unterschieden werden.

Joh. Joach. Becher ist zum Theil diesem Jonston gefolgt und ordnete die Mineralien nach äußeren Kennzeichen, um wie Wallerius

I Johann Jonston, geb. 1603 zu Sambter in Polen, gest. 1675 zu Ziebenborf bei Liegnitz. Arzt. Sein Bater war schottischer Abkunft.

meint, die Anfänger vom Studium der Mineralogie nicht abzuschrecken, zum Theil aber bringt er chemische Kennzeichen in Anwendung. (Physica subterranea. 1664. Lib. 11. Sec. VI. Cap. 1.) Er untersscheidet vier Klassen.

- A. Terrae Berglasbare (Sand), brennbare (Humus), mercurialische (Lutum, Limus Argilla).
- B. Lapides, können nach ihrem Verhalten im Feuer, sagt er, untersschieden werden, indem sie in einen Kalk oder in Glas verswandelt werden, zerspringen oder nicht zerspringen 2c.
- C. Mineralia. Hier werben die Metalle erwähnt. Im Allgemeinen bezeichne das Wort Mineral etwas aus der Erde Gegrabenes, wie der Ursprung des Wortes aus dem Hebräischen anzeige, wo es "aus der Erde" bedeutet. Metall stamme vom Hebräischen Metil, welches "giessen" (sundere) heiße. Die Metalle sind vollkommene: Gold, Silber, Kupfer, Sisen, Blei, Zinn, oder weniger vollkommene: Antimon, Wismuth, Zink, Markasit. Diesen schließen sich noch (als decomposita) Kobalt und Magenesia, d. i. Braunstein an.

Die Decomposita, welche eine besondere Abtheilung bilden, sind verschiedener Art; wenn Erden mit Metallen oder Steine mit Erden sich mischen, entsteht ein Decompositum, auch wenn verschiedene Mestalle unter sich gemischt werden. Er unterscheidet dabei drei Klassen, die erdigen, steinernen und metallischen Decomposita.

Zu den ersten zählt er die Bitumina, Schwefel, Bernstein, und Salze, Steinsalz, Salpeter 2c. Mineralwasser.

Zu den zweiten gehört ein seltsames Gemisch verschiedener Dinge: Torf, Schiefer, Quarz und Gesteine, in welchen Metalle erzeugt werden, Alaun, Boraz 2c.

Zur dritten Klasse gehören: Arsenik, Realgar, Auripigment, Zinnober, Queckfilber, Rothguldenerz 2c.

Er bespricht ziemlich ausführlich die Eigenschaften, welche bei Anordenung der Mineralien berücksichtigt werden und verbreitet sich in Erläuterungen über die Härte, Dehnbarkeit, Leitung für die Wärme, Durchsichtigkeit 2c.

In Betreff des "vollkommen" oder "schlecht", sagt er, setzu bemerken, daß in der Natur nichts schlecht setz und Gott Alles vollskommen geschaffen habe; was man vollkommen nenne, setz mit allerlei Rücksichten so genannt, wie das Sprichwort sage: Ein edler Stein ist so viel werth als ein reicher Narr dafür gibt.

Ein anderes System gab der Pharmacopaeus sui temporis clarissimus Ferrandus Imperatus, 'ein Italiener. Er theilt die Erden in fünf Genera: 1) Agricolarum, 2) Plasticorum et Architectorum, 3) Fusorum, 4) Pictorum et Fullonum (Walker), 5) Medicorum. Die Steine theilt er in 1) Edelsteine, 2) Figurirte Steine, 3) in solche, die sich im Feuer zu Gyps brennen, 4) in solche, welche sich in Blätter theilen lassen, 5) in solche, die in Kalk zu verwandeln, 6) in verglasbare und 7) in sandartige.

Joh. Joach. Bockenhoffer 2 giebt eine sehr seltsame Eintheis lung. Bei den Steinen z. B. zählt er auf: 1) Aus den Höhlen der Erde ausgegrabene. 2) Aus der Luft gefallene. 3) Aus dem Grund der Flüsse geförderte. 4) Aus thierischen Ausscheidungen. 5) Edle Gemmen (Diamant, Rubin 2c.). 6) Unedle Gemmen (Weltauge, Kapenauge 2c.).

John Woodward, ³ ein Engländer (1728), theilt die Steine 1) in solche, welche Schichten bilden (Sandsteine, Gyps, Marmor, Granit 2c.), 2) Kiesel (Calculi, Achate, Onyx, Aetites 2c.), 2) Talkartige (Glimmer, Selenit, Talk, auch Asbest, Belemnit 2c.), 4) Corallen, 5) Krystalle, wohin die Edelsteine 2c.

Ein Vorgänger Woodward's mit ähnlicher Grundlage war Joh. Jac. Scheuchzer (Meteorologia et Oryctographia Helvetica. 1718). Man neigte sich aber bald wieder zu mehr chemisch charakterisirbaren Spstemen. Das Verhalten im Feuer bot für größere Gruppen eine

¹ Historia naturalis 1695, zuerst italienisch Venet. 1672.

² Joh. Joach. Bockenhofferi Museum Brackenhofferianum. Argentorat. 1677.

³ Fossils of all kinds digested into a Method Suitable, to their mutual relation and affinity. London. 1728. An attempt Tovards a Natural History of the Fossils of Engelland. Vol. 2. London 1729.

so brauchbare Charakteristik, daß es, wie von Becher, M. v. Bromell und Henkel, auch von C. v. Linné für die Steine gebraucht wurde, die er ebenfalls in die Vitrescentes, calcariae und apyri theilt, obwohl er sonst der Charakteristik nach äußeren Rennzeichen den Vorzug gab. Es ist schon oben Einiges von den eigenthümlichen Ansichten dieses geseierten Mannes mitgetheilt worden, um aber ein Bild von dem Standpunkt seiner Mineralogie überhaupt zu geben, mag hier sein System einen Plat sinden, wie es im Systema Naturae (Lugd. B. 1735 und Holm. 1740) publicirt ist.

- A. Petrae, sive lapides simplices.
 - 1) Vitrescentes, cos, quartzum, silex;
 - 2) calcariae, marmor, spatum, schistus;
 - 3) apyrae, mica, talcum, ollaris, amianthus, asbestus.

B. Minerae.

- 1) Salia.
 - a) Natrum: murorum, acidulare, selenites, lapis suillus, spatum crystallisatum.
 - b) Nitrum: terra nitrosa, crystallus mucronata, crystallus montana, topazius, rubinus, amathystus, saphirus, smaragdus, beryllus.
 - c) Muria.
 - d) Alumen: nudum, schisti, adamas.
 - e) Vitriolum.
- 2) Sulphura.
 - a) Electrum: Succinum, Ambra.
 - b) Bitumen.
 - c) Pyrites: Sulphur nud. Auripigment. Pyrit. vulg. Pyrit. cupr.
 - d) Arsenicum: tessulatum, cobalti flor., crystallisat., cobaltum.
- 3) Mercurialia.
 - a) Hydrargyrum.
 - b) Stibium.

- c) Wismuthum.
- d) Zincum.
- e) Ferrum.
- f) Stannum: Crystallisatum, Granatus.
- g) Plumbum.
- h) Cuprum.
- i) Argentum.
- k) Aurum: nudum, lapis lazuli, metallo inhaerens.
- C. Fossilia s. lapides aggregati.
 - 1) Terrae: Glarea, Argilla, Humus, Arena, Ochra (ferri, cupri, argenti lutes allicans, hydrargyri, wismuthi), Marga (creta, rubrica, terra tripolitana, lithomarga, lac Lunae).
 - 2) Concreta, e particulis terrestribus coalita. Pumex, Stalactites, Tophus (ludus, minera ferri arenacea, paludosa, lacustris), Saxum, Aëtites, Tartarus, Calculus.
 - 3) Petrefacta. Graptolithus, Phytolithus, inter quos Pisolithus, Helmintholithus, Entomolithus, Ichthyolithus, inter quos Oolithus, Amphibiolithus, Ornitholithus, Zoolithus.

Dieses System erhielt in mehreren Auflagen Berbesserungen, gleichwohl zeigen alle die Dürftigkeit sowohl der krystallographischen als der chemischen Mineralogie der Zeit, wozu letztere betressend, noch kommt, daß Linné mit bereits vorhandenen Ersahrungen nicht genügend bekannt war, wie schon J. Fr. Smelin (der Arzneykunste Doctor, dieser und der Weltweisheit ordentlicher Lehrer an der Universität zu Göttingen) in seiner Uebersetzung der zwölsten lateinischen Ausgabe dargethan hat. '"Die chemische Mineralogie wird sich wundern, sagt er, Ebshamer und das natürliche Glauberische Wundersalz, als laugenhasse Salze und als Abänderungen einer Art, und unter

¹ Dieses Werk bespricht die meisten älteren Spsteme, es erschien zu Nürnberg 1777 und enthält Thl. I. p. 183 ff. ein Berzeichniß von 1277 Schriften über allgemeine und specielle Mineralogie vom Anfang des 16. Jahrh. bis 1777.

dem gleichen Geschlechte schweren Spat, Fraueneis, Selenit und Kalkspath beschrieben zu sinden. Hat wohl der Ritter gesehen, daß Bassalt, Granat, Turmalin, Topas, Beryll, Chrysolith sich wie Borax im Feuer aufblähen und so leicht wie er zu Glase schmelzen; und wo ist auch nur ein stumpfer Geschmad an diesen Steinen, den Linné doch als Geschlechtsmerkmal aufstellt? Wo ist der scharfe, gesalzene Geschmad des Bologneserspats und der Flüsse, den sie doch als Arten der Linnéischen Muria haben sollten? wo der herbe Geschmad des Diamants, Rubins und Sapphirs, den sie doch als Arten des Alauns haben müssen ze.

Es war ein eigenthümlicher Gebanke Linne's als Ursache der Arpstallisation der Steine ein in ihnen enthaltenes Salz anzunehmen, wie schon früher erwähnt worden, und darauf hin stellte er viele Species zusammen, welche wenig oder keine Aehnlichkeit haben.

Dem Spstem Woodward's ist theilweise Joh. Hill (a General Natural History Vol. I. Historis of Fossils. London 1748) gesolgt, während Woltersdorf Erden und Steine wie Pott klassissicirte.

In der Borrede zu seinem Mineralspftem sagt Woltersborf:

"Der erste und vornehmste Unterscheidungsgrund, bei Eintheislung der Mineralien, muß von ihrem Bestandwesen hergenommen werden. Denn, da die Mineralien weder leben, noch wachsen, noch empsinden, so sind sie auch nicht organisch gebauet, haben auch keine Bliedmassen und sinnlichen Werkzeuge, daran man sie unterscheiden könnte. Hierzu kommt, daß man sich in dieser Sache auf die äußere Gestalt der Mineralien gar nicht zu verlassen hat. Es giebt Bergarten von einem Geschlecht, welche einander gar nicht gleich sehen. Dagegen sinden sich welche von ganz verschiedener Gattung, welche einerlei Gestalt haben. Man muß also die Verwandtschaft und den Unterschied der Mineralien, nach ihrer Mischung, oder nach der Materie, woraus sie zusammengesetzt sind, welche sich in chymischer Untersuchung ergibt, beurtheilen; und hieraus sind die Classen, Ordnungen und Geschlechter zu bestimmen." Doch soll dabei auch die äußere Beschaffenheit, Festigkeit, Härte, Durchsichtigkeit, Farbe, Figur, Geruch und Geschmack in Betracht gezogen werden.

Der Wille ist gut, die Aussührung zeigt aber die Dürftigkeit der Mittel. So wird als Charakter der Classe der Steine (Lapides) angegeben:

"Steine bestehen aus fest aneinander hängenden erdigen Theilen. Werden durch's Wasser nicht erweichet."

Die erste Ordnung ist:

"I. Glasartige lassen sich von sauern Salzen (so heißt es im deutschen Text, im lateinischen aber heißt es in acidis) nicht auflösen, aber im Feuer am leichtesten zu einem klaren Glase schmelzen; schlasgen Feuer."

Eine Anmerkung erläutert, daß Einige schon natürliches Glas sepen, wie die Sdelsteine, Crystall, durchsichtiger Quarz 2c. und daß Flußspath und Bimsstein nicht Feuer schlagen. Die Geschlechter und ihre Charaktere sind folgende:

1) Ebelftein.

"Hat gemeiniglich eine prismatisch bedige, an Enden zugespitzte Gestalt, ist durchsichtig, läßt sich nicht feilen." Die Species werden durch die Farbe, auch Durchsichtigkeit unterschieden. Es sind genannt: der Diamant, Topas, Chrysolith, Hazinth, Spinell, Balas, Rubin, Granat, Amethyst, Sapphir, Opal, Beryll, Smaragd.

Als specifische Spnonymen sind erwähnt: Topas = Chrysolith der Alten, Hazinth = Lyncurer der Alten, Spinell = Spinell : Rubin, Balas (Balais) = Blasser Rubin, Rubin = Pyropus. Carbunculus. Granat = Amethyst der Alten, Amethyst = Hazinth der Alten, Opal (Elementstein) = Paederos. Wehse, Smaragd = Prasius. Prasem.

2) Cryftall.

"Siehet einem Ebelftein gleich, läßt sich feilen." Species, nach der Farbe, Berg-Cryftall und gefärbter Cryftall.

3) Quart. Ries.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ist verschieden gefärbt, gemeiniglich weiß, zerbricht in edige durchsichtige Theile, läßt sich feilen." Species: Quartsfluß (durchsichtiger Quart), Gemeiner Quart, Undurchsichtiger Quart.

4) Sandstein.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ist aus den Trümmern des Quartes zusammengesetzt."

Species: Rieselstein, Grober Sandstein, Feiner Sandstein (= Wetzstein, Cos) Seigerstein b. i. löcheriger, so das Wasser durchlaufen läßt.

5) Hornstein.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ein hornartiges Gewebe (textura), zerbricht in muschelförmige durchsichtige Theile, läßt sich seilen."

Species: Carniol = Sarber, Calcedonier (hieher der Onych und Sardonich), Achat, Jaspis, Gemeiner Hornstein (Pyromachus, Feuerstein).

6) Fluß: Spath.

"Hat mancherlei Gestalt und Farbe, zerbricht in rhomboidalische, durchsichtige Theile, ist härter als anderer Spath."

Species: Gemeiner Flußspath (hiezu ber Bononische Stein und Androdamas), Würfelspath, Rhomboidal=Spath, Blätterspath, Crystallinischer Flußspath.

7) Wace.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ist aus Quart, Flußspath und Blende zusammengesetzt." (Blende ist für Glimmer gebraucht.)

Species: Granit, Porphyr, Marmorirte Wacke, Gemeine Wacke.

8) Bimsstein.

"Hat keine bestimmte Gestalt, ein saseriges Gewebe, ist voller Löcher, schwimmt auf dem Wasser."

Species: Feiner Bimsstein, Grober Bimsstein. — Aehnlich ist die Charakteristik anderer Ordnungen und Geschlechter. '

1 Bei ben Metallen find öfters bie bamals üblichen chemischen Zeichen gebraucht. Diese find:

- Osold Sissen 5 Antimon
 DSilber h Blei Duecksilber
 - Rupfer 24 Zinn IJ Wismuth (bei Linné w)

Robell, Geschichte ber Mineralogie. A

Wir haben nur einige ber eigenthümlichsten Spsteme hervorgehoben, welche in dem besprochenen Zeitraum zu Tage kamen, es haben
sich aber ohne besseren Erfolg als die genannten, noch viele andere Autoren mit der Klassiscation der Mineralien beschäftigt, so Friederich Lachmund (1669), Albaro Alonso Barba (1676 und 1696), Emanuel König (1687 und 1703), Urban Hiärne (1694), Ehr. Joh. Lang (1704), Joh. Jac. Baher (1708 und 1758), Balentin Kreutermann (1717), Joh. Heinr. Schütte (1720), Fr. Chr. Lesser (1735), Joh. Ern. Hebenstreit (1743). Dieser unterscheidet bei den Steinen: 1. Gledae inanes, metallici coloris, wohin er u. a. Talk, Asbest, Spps sett, 2. Gledae inanes lucidae, Quarz, Flußspath 2c. Im Jahre 1747 erschien auch das erste Spstem des Joh. Gotsch. Wallerius, deutsch von Denso (1750), und 1749 ein Spstem von Chr. Gottl. Ludwig.

Ein consequent durchgeführtes Princip ist in keinem dieser Spsteme zu sinden, auch war das zu classiscirende Material meist nur sehr unvollkommen gekannt und oft Homogenes mit Gemengen in eine Linie gestellt. Daher die vielen Arten Schiefer und die Zusammenstellung des Prodirsteins mit dem Taselschiefer, des Kalkschiefers, Mergelschiefers und Dachschiefers, des Köthels mit dem Serpentin, Talk 2c. Die Aggregatzustände wurden meistens nicht richtig beurtheilt, obwohl schon Leuwenhoek gezeigt hatte, daß sein Blehster aus mikrosssohen Gypskrystallen bestehe. Es war wiederstrebend anzuerkennen, daß ein und dasselbe in deutlichen Krystallen erscheinende Mineral auch stänglich, saserig oder gar dicht vorkommen könne, daher die Sonderung des Marmors vom späthigen Kalkstein, die des Stiriums vom Gyps. Die Trennung ging noch weiter, denn Linné setzt diese Species oder Geschlechter in die Klasse der Steine und in die Ordnung der Kalkstein, während der deutlicher krystallisierte Kalkstein und

\hat{c}	Zink (bei Linné zz)	🕒 Alaun
0-0	Arfenik	Eitri ol
Φ	Salpeter	🖸 Boraț
Θ	Rochialz	♦ Schwefel

Gyps (Fraueneis und Selenit) in der Klasse der Erze, Ordnung der Salze und Geschlecht der Laugensalze aufgeführt wird. Da die chemisschen Hilfsmittel sehr beschränkt und das Kochen und Destilliren nach Art der alchymistischen Arbeiten üblich war, ohne genauere Kenntniß der angewandten Reagentien und Zuschläge, also auch ohne Einsicht in die Art ihres Wirkens, so war Wirrwarr und Mißverständniß unvermeidlich.

Eine besondere Klasse, welche man in den Spstemen mit herumschleppte, bildeten die Steinwüchse, Stalaktiten und Versteinerungen, die Steinspiele (Figurata) und Steinähnlichkeiten (Calculi). Die Felsarten, gemengte und ungemengte, schloßen sich meist an die Steinarten an.

Von den Steinspielen sagt Wallerius: "Diese Steine find ihrer Natur und Eigenschaften nach von denen in der andern Classe berührten Steinen nicht unterschieden; aber die Curiosität der Steinbeschreiber hat so viel ausgerichtet, daß wo man dieselbe verstehen will, man diesen Steinen ihren abgesonderten Platz einräumen muß, welche doch sonst nur durch ihre ungewöhnliche Figur von vorherbenannten unterschieden sind." Man nenne sie nicht unrecht Steinspiele Lusus naturae, man könne sie aber mit mehr Recht der Steinliebhaber Spiele, lusus lithophilorum, nennen. Die Species dieser Steine nehmen sich seltsam genug aus, z. B. gemalte Steine mit · himmlischen Körpern, mit Menschenbildern, Thieren, Pflanzen, Kunstgegenständen (Kreuzsteine, Schriftsteine, musikalische Steine, geographische, mathematische, Ruinen-Steine). Zur Erklärung solcher Bilder wird richtig bemerkt, daß sie vom Eindringen irgend einer wirksamen Lösung in Klüfte des Gesteins entstehen und von der Art wie sich diese ausbreiten kann, die Figuren abhängen. Aehnlich sind die Bildfteine, Lithoglyphi, eingetheilt, benen sich die geformten Steine, Lithotomi, anschließen. Die Calculi sind Steine, die sich in Pflanzen und Thieren finden. Man unterschied davon 27 Species, theils in den Organen gebildet, theils durch allerlei Zufälle in einen Thier: oder Pflanzenkörper gekommen. Die Perlen kommen da vor, die Bezoarsteine, Harnsteine und dergl.

Von der mineralogischen Nomenklatur in diesem Zeitalter ist wenig zu sagen. Man gebrauchte ohne ein bestimmtes Princip die verschiedensten lateinischen, griechischen und arabischen Namen und Benennungen. Man hatte für die verhältnißmäßig wenigen genauer gekannten Species boch sehr viele Namen, theils weil man die Versteinerungen und allerlei Gemenge in die Mineralogie hereinzog, theils weil man oft die Barietäten einer Species mit besonderen Namen belegte. So bei Becher (um 1670). Als Barietäten bes Carbunculus, der auch anthrax und pyropus hieß, erwähnt er: den Amethystizonton, Sirtites, Carchedonius, Sandaresos, Lychnites, Jonis; beim Chrysolith den Leucochrysos und Mellichrysos, beim Smaragd ben Cholos, Chalcosmaragdus, Pseudosmaragdus, Galactites, beim hämatit ben Androdamas, Elatites, beim Quarz ben silex, Pyromachus, Pyrites, Argyromelanos etc. — Steine, welche Aehnlich: keit mit Pflanzen oder Thieren, oder deren Theilen haben, sind mit zahlreichen Namen verzeichnet, Cenchrites, Geranites, Perdicites, Peristerites, Aetites etc.

Die Species der Metallverbindungen erhielten gewöhnlich den Namen des Metalls, welches man darin besonders beachtete und ein, meistens die Farbe, bezeichnendes Beiwort; nur einzelne führten besondere Namen wie Galena, Plumbago, Magnes etc. Daneben waren die bei den Bergleuten, vorzüglich bei den deutschen, gebrauchten Namen im Gang. — Durch die Versteinerungen wurde die Namensliste besonders vergrößert.

Ueberblick der Periode von 1650 bis 1750.

Es zeigen sich in dieser Periode zwar Keime sowohl für die Krysstallographie als für die Kenntniß der Mischung der Mineralien, das Ueberlieserte wurde aber von den spätern Forschern sehr ungleich geswürdigt. Obwohl Erasmus Bartholin die primitive Form des Calcit's schon um 1670 genau kannte, ihre Winkel und ihr Spaltungs:

verhältniß, obwohl er zeigte, daß dieser Stein doppelte Strahlen: brechung besitze, daß er gerieben electrisch werde und mit Säuren brause, und obwohl er zur Untersuchung seines Verhaltens im Feuer schon das Löthrohr angewendet hatte, so wurden gleichwohl analoge Beobachtungen an anderen Mineralien nicht allgemein fortgesetzt. Nur zunächst den Erscheinungen der Strahlenbrechung wurden Untersuchunz gen zugewendet, welche fruchtbare Resultate lieserten und denen man die Aufstellung der Undulations: oder Vibrationstheorie des Lichtes durch Hungen (1728) verdankt, welche noch gegenswärtig geltend ist.

Bon Wichtigkeit für die Krystallographie waren die Beobachtungen Steno's (1669) und Gulielmini's (1688) über die Streifung und Zusammensetzung der Krystalle und über die Unversänderlichkeit der Winkel. Manche krystallographische Beobachtungen bezogen sich auf die Entstehung der Krystalle und Bople (1672), der die Krystallisation des Wismuths aus dem Schmelzflusse beobachtete, und Scheuchzer (1702) machten auch auf die Einsschlässe in Krystallen aufmerksam und benützten sie für ihre Theorie der Genesis.

Capeller zeigt zuerst (1723), daß die Metallvegetationen nichts mit organischen Begetationen gemein haben und Bourguet (1729) spricht aus, daß die Bersteinerungen keine ursprünglichen Gesbilde seien, sondern von Pflanzen und Thieren abstammen.

Es war von Wichtigkeit, daß la Hire (1710) aufmerksam machte, wie wenig philosophische Speculationen ohne die Basis experimenteller Beobachtung in der Natursorschung ausrichten können, gleichwohl hat Linné geglaubt, a priori annehmen zu dürfen, die Ursache der Krystallisation der Steine seh in einem beigemischten Salze zu suchen. Die Mineralchemie hatte keinen sicheren Boden und beschränkte sich vorzugsweise auf die Ausmittlung von Reactionen, deren man Boyle († 1691) viele verdankt, doch geschah es oft ohne Kritik und ohne sonderliche Beachtung des Naterials; praktisch Nütliches darin zeigte die Probirkunst. Die Wichtigkeit der Chemie aber sür die Ninexalogie

haben vorzüglich Becher († 1682), Henkel (1725), M. v. Bromell (1730) und J. Hott (1746) erkannt, welcher auch, wie vor ihm Wall (1708) und Du Fap (1735), die Phosphorese cenz vieler Mineralien untersuchte und aussprach, daß sie durch eine Art von Bewegung der Theilchen hervorgebracht werde. Für die chemische Mineralcharakteristik hat am meisten J. G. Wallerius gethan (1750).

Obwohl verhältnißmäßig nur wenige Species bekannt waren und die meisten ungenügend bestimmt, und obwohl ein Hauswerk von Erden und Gemengen darunter gemischt wurde, weil man sie für einssache oder homogene Substanzen hielt, so war doch die Lust zu classissiciren und Systeme aufzustellen sehr groß und sind dazu die seltsamssten und willkürlichsten Grundlagen gebraucht worden.

II. Von 1750 bis 1800.

1. Mineralphyfit.

Der berühmte Schwebe, J. G. Wallerius, welcher sich für seine Zeit um die Mineralogie größere Verdienste erwarb, als irgend ein anderer Forscher, behandelte seltsamer Weise das Studium der Arhstallographie nur oberflächlich und ging darin nicht einmal so weit, als man bereits vor ihm gekommen war. Seine Arhstallbeschreibungen beziehen sich meistens nur auf die Angabe der Flächenzahl und man sindet bei ihm die längst bekannten Winkel des Calcits oder der Gypstasseln nicht angegeben. Gleichwohl war das einem zu jener Zeit ebensfalls berühmten Mineralogen, H. G. Justi, noch zu viel, denn er

1 3. H. Gottl. von Justi, Grundriß bes gesammten Mineralreiches, worinnen alle Fossilien in einem, ihren wesentlichen Beschaffenheiten gemäßen, Zusammenhange vorgestellet und beschrieben werden. Göttingen, 1757. — In der Borrede heißt es: "Teutschland, welches die Bergwerts Wissenschaften, nach dem Geständniß der Ausländer selbst, am ersten zu einem böhern Grade der Bollommenheit gebracht hat und gleichsam hierinnen die Lehrmeisterinn

äußert sich darüber: "Herr Wallerius scheinet in den Gedanken zu stehen, daß die Edelgesteine also wachsen, wie wir dieselben in die Ringe und andere Kleinobien setzen; weil er ihre Figur und Ecen und sogar die Tafelsteine auf diese Art beschreibt. Wenn ihm seine andern vielen Fehler nachzusehen sind, so ist dieser fast nicht zu verzeihen." Der Proces der Entstehung der Krystalle scheint Wallerius mehr, beschäftigt zu haben als eine genaue Betrachtung und Bestimmung ihrer Formen. Schon in seiner ersten Mineralogie kommt er beim Berill auf- die Frage: "Mögen die Kryftalle und ächten Steine ihre Figur wohl von einigem Salze haben, dessen Arpstallen sie am näheften Er sagt: "Es scheint unstreitig zu sehn, daß sowohl die gleichen?" Stein: als Salzkrystalle ihren Ursprung von dem eingemischten irrdis schen und metallischen Wesen haben, indem das Salz (womit theilweise eine Säure gemeint ist) in sich selbst keine Krystalle besitzet, ehe es mit einiger Erde oder etwas metallischem vermischt wird. In der Chemie wird gewiesen, daß von den verschiedenen Vermischungen des Vitriols ober der Schwefelsäure, ungeachtet diese Säure keine Figur hat, alle Salze und ihre Kryftalle herfließen; aber um näher zu beweisen, daß die Salz- und Steinkrystalle, von dem irrdischen und metallischen Wesen abhängen, ist hier genug, das Exempel vom Salpeter: geiste anzuführen. Vermischt man diesen Geist mit einem vegetabilischen reinen Alkali, bringt er ein Salz von sechsekkichter prismatischer Figur, oder das sogenannte Nitrum oder den Salpeter hervor; mit Rochsalz

andrer Böller geworden ist, hat sich zeither in der Mineralogie mit dem übersetzten Lehrbuche eines Ausländers, des Wallerius, behelfen milsten, das überdieß voller Fehler war. Ich habe diesen Mangel durch gegenwärtigen Grundriß des Mineralreiches abzuhelsen gesuchet 20." Wallerius sagt dagegen (in' den Lucubrationes): "Quidquid doni in hac von Justi Mineralogia continetur, ad magnam partem vel a mea Mineralogia vel a Potti Scriptis sunt mutuata, imo integrae descriptiones saepe desumtae." Justi's Classification neunt er weiter maxime inordinatam und satis insufficientem. p. 92. De Systematidus Mineralogicis. — Joh. Heinr. Gottl. von Justi, geb. zu Brilden in Thiringen, gest. 1771 zu Küstrin, war zuletzt preußischer Berghauptmann, wurde aber 1768 wegen Berschleuberung von Geldern seiner Stelle entsetz und starb als Festungsgefangener.

ober mineralischem Alkali bringt er ein Salz von cubischer Figur, gleich der Figur des Kochsalzes. Machte hier die alkalische Erde nicht die Aenderung in den Salzkrystallen? Gleichergestalt, wenn Silber in Scheidewasser aufgelöset wird, entstehen lamellöse Krystalle: löset man Eisen in Scheidewasser auf, sind es irreguläre Vierekte, und so weiter. Machte hier nicht, da das Scheidewasser eins und dasselbe bleibt, das metallische Wesen die Aenderung in den Krystallen? Weiter zu beweisen, daß die Aenderungen der Krystalle von den Metallen und nicht von dem Salze gewirket werden, zeigt sich dadurch, daß ein und ebendaffelbe Metall, in verschiedenen scharfen Geistern aufgelöset, seine angenommene Figur behält, und nicht nach der Figur der Salze ändert. Solchergestalt findet man, man mag Kupfer entweder im Scheidewasser oder in einiger Vitriolsäure oder Essig auflösen, doch parallelepipedische Krystalle." So sind die Fragen über den Zusammenhang von Mischung und Form schon zu einer Zeit aufgetaucht und besprochen worden, wo man weber von der einen noch von der andern einigermaßen genügende Renntniß hatte.

Die Art, wie man sich mit dem Studium der Arystalle beschäftigte, war im Allgemeinen auch wenig geeignet, ihren Formen einen sonders lichen Werth beizulegen; mit früheren Beobachtungen theils unbekannt, theils dieselben nicht beachtend, sahen die Mineralogen immer wieder dieselben Käthsel scheinbarer Unregelmäßigkeit und Unbeständigkeit an ihnen. Nur so ist es erklärbar, wenn einer der hellsten Köpfe unter den damaligen Forschern, der Schwede Cronstedt, sich über die Arystalle dahin ausspricht, daß man "große Anleitung hat, sich vorzustellen, daß mehrere mineralische Körper zufälliger Weise eine ecigte Figur an der Fläche haben annehmen müssen" und wenn er weiter sagt: "Außerdem dienet die genaue Ausmerksamkeit auf diese Figuren mehr zur Befriedigung der Neugierde als zum wahren Nutzen. Die Bergverständigen haben bis auf diese Stunde in den Erzgängen

¹ Cronstedts Bersuch einer Mineralogie, zuerst aus dem Schwedischen übersetzt 1760, dann mit Zusätzen berausgegeben von Brünnich. Copenhagen und Leipzig 1770. p. 20.

nach der Verschiedenheit derselben keinen Unterschied bemerket. Diejenisgen, die sich derselben zum Grottenwerk bedienen, rechnen niemals die Anzahl der Seiten. Sie sind mit einem in der Weite schön scheinensden Ansehen derselben zufrieden. Nichtsdestoweniger würde es gut sehn, wenn sich jemand die Nühe nehmen wollte, zu untersuchen, ob nicht eine jedwede Gattung von Spaten ihre bestimmte Anzahl von Figuren hätte, innerhalb welcher allemal die Arpstallisirung geschieht. Dieß hat disher nicht geschehen können, indem man alle Spate ohne einiges Absehen auf ihre Bestandtheile untereinander gesetzt hat. Ich bege, meines Theils, keine große Hossmung, daß etwas Wesentliches daraus werbe."

In der 1755 erschienenen Oryctologie von Dezalier d'Argenville (der Verfasser hat sich auf dem Titel des Buches nicht genannt) ist die Arhstallisation sast ganz bei Seite gesetzt, ebenso in dem 1760 (Berlin) erschienenen Entwurf einer Mineralogie von Joh. Gottl. Lehmann.

Im Jahre 1772 erschien eine der Arhstallographie speciell gewidmete Arbeit von Romé Delisle. Dieser später berühmt gewordene Forscher spricht sich zu Gunsten der Linneischen Theorie von den sormsgebenden Salzen in den Arhstallen aus. "La cristallisation est si essentielle aux sels, qu'on doit regarder ces corps comme le principe de toutes les sormes angulaires et polyèdres qui se pré-

¹ L'Histoire Naturelle eclaircie dans une de ses parties principales, l'Oryctologie etc. Paris 1755.

² Essai de Cristallographie ou description des Figures geométriques etc. Paris 1772. Man sindet in diesem Buche ein Berzeichniß aller namhasten Autoren, welche die zu jener Zeit über Krystalle geschrieben haben, nebst Angabe ihrer Schriften. — Jean Baptiste Louis Romé de l'Isle, geb. 1736 am 26. August zu Grap in Franche-Comté, gest. 1790 am 7. März zu Paris. Nachdem er 1757 als Secretär eines Artillerie- und Geniedetachements nach Indien gegangen und bei Pondichery in die Gesangenschaft der Engländer gerathen war, dann längere Zeit in Tranquedar, St. Thomas und China gesebt, sand er nach seiner Rücklehr im Jahr 1764 seinen Unterhalt in Paris hauptsächlich durch die Munisieenz eines reichen Medaillenliedhabers, Mr. d'Ennery, sowie durch eine königliche Pension und das Einkommen von Privatvorlesungen.

sentent dans les autres substances du règne minéral. Quelque variées que soient ces formes, il y a tant d'analogie entre celles des uns et celles des autres, qu'on ne peut raisonnablement douter que les sels n'aient déterminé les parties pierreuses, pyriteuses et métalliques à prendre telle ou telle figure qui est propre à ces sels."

Er bekämpft die immer noch vorkommende Ansicht, als entstünden die Krystalle durch Saamen oder Entwicklung aus Eiern oder Frucht: körnern, wozu ihm besonders Robinet Veranlassung gab, welcher in seinem Buche "De la Nature" die Unmöglichkeit einer Krystallbildung durch Juxtaposition barthun wollte. Er meint nämlich, wenn man eine Säulengruppe von Bergfrhstall betrachte und finde, daß jede Säule eine regelmäßig sechsseitige sep, so könne diese Bildung nicht durch allmälige Zugabe erdiger Partikeln entstanden sehn, denn gegen eine solche Gestalt gebe es eine Unzahl anderer mit mehr oder weniger Seiten und ließe sich daher wetten, daß die Partikeln eher eine andere Form angenommen hätten als gerade dieses hexagonale Prisma, auch gebe es im Gegensatz zu einem regulären Hexagon eine Unzahl irrequlärer und so ließe sich wieder wetten, daß das reguläre nicht so constant bei diesen Krystallen auftrete, wenn die Bildung durch Juxtaposition der Materie geschehen seh. 1 — Romé Delisle erinnert, was schon Scheuchzer ausgesprochen habe, daß den Steinen der Bau der Organismen fehle und daß man nicht Astroiten und Numismalen als wahre Steine citiren könne, da sie nur Petrefakten sepen. Er äußert sich, daß die geringen Fortschritte, die man bisher in der Kenntniß der Arhstallformen gemacht habe, daher rühren, daß man in dem Veränderlichen an diesen Formen Anstoß genommen und die primitiven von den secundären nicht mit der nöthigen Sorgfalt unterschieden habe. Das Kothsalz zeige sich wohl zuweilen in hohlen pyramidalen Gestalten und doch sep die würflige primitive Form wesentlich, denn diese Hohl-

^{1 &}quot;— ainsi il y a l'infini de l'infini à parier contre un, qu'une aiguille de cette gerbe n'aura point la forme qu'elle prend constamment." "De la Nature" part. 2. tom. 1. p. 209, 210. Edit. Amst. 1763.

ppramiden sepen aus vierseitigen Prismen, diese aber aus Würfeln zusammengesetzt. Er stellt folgende Sätze auf:

- 1. Daß der unmittelbare Effekt der Krystallisation die Vereinigung mehrerer salzigen Moleküle zu polpedrischen bestimmt geformten Massen sep.
- 2. Es geschehe dieses mit wunderbarer symmetrischer Ordnung und Stellung der Moleküle.
- 3. Daß diese Vereinigung nicht geschehen könne, wenn die Mosleküle nicht vorher gelöst und von einander durch ein Fluidum gestrennt sehen.
- 4. Daß durch Verdunsten, Erkälten oder Entziehung eines Theils der Flüssigkeit die erwähnte Annäherung, Berührung und Einigung der Moleküle stattfinde.
- 5. Daß also Luftzug, Wärme und Kälte bei der Krhstallisation mitwirken.
- 6. Daß die Moleküle Massen von einer constanten regelmäßigen Gestalt bilden, wenn sie Zeit und Freiheit haben, sich zu ordnen.
- 7. Daß sie aber irreguläre Massen der verschiedensten Art bilden, wenn ihnen das Fluidum rasch entzogen und die Zeit sich zu ordnen nicht gegeben wird. Dergleichen könne auch durch Bewegung des in Krystallisation befindlichen Fluidums geschehen.
- 8. Daß das Wasser einen Theil der Salzkrystalle bilde, ohne deßhalb für das Salz selbst wesentlich zu sehn. Dieses Krystallwasser komme allein den Salzen zu. 'Er glaubt, daß es die Hauptursache ihrer Löslichkeit seh. Wir begegnen hier zum erstenmal diesem vagen Begriff des Krystallwassers, welcher noch gegenwärtig in Uedung ist. Indem er die Aehnlichkeit der Formen der Salze und Steinkrystalle speciell hervorhebt, sindet er daran einen fast unumstößlichen Beweis, daß

¹ Et jagt p. 26: "Le soufre ne contient pas un atome d'eau considerée comme telle, c'est-à-dire, sous l'état simple d'élément aqueux, il contient cependant celle qui entre dans la composition de l'acide vitrio-lique, puisque le soufre est uniquement formé de l'union de cet acide avec le phlogistique."

überall ein Salz die Form disponire. Die Gegner sagen freilich, wenn es so seh, warum sinde man denn in den Steinkrhstallen durch die chemischen Mittel keine Spur von Salz? Darauf antworte er, daß man disher durch die Analyse ebensowenig ein Salz aus dem Glas dargestellt habe, obwohl man wisse, daß es aus Salz und Quarz zusammengesetzt seh.

Romé Delisle beschreibt in diesem Werke eine große Menge von Arhstallen von sog. künstlichen Salzen sowohl als von Mineralien und gibt Abbildungen derselben nach der Natur gezeichnet. Er hat mehr als seine Borgänger auf die Winkel Rücksicht genommen, doch damals nur die ebenen Winkel gemessen. Natürlich wurden noch Formen, wie die phramidale des Quarzes und die ähnliche am schweselsauern Kali für gleich genommen, die Winkel der Dreiecke gibt er zu 70° am Rand an und zu 40° am Scheitel, was für den Quarz den jetzigen Berechnungen aus den Neigungswinkeln sehr nahe kommt (70° 21' u. 39° 18'). Nehrere der besonders beschriebenen und abgebildeten Varrietäten sind nur durch ungleiche Flächenausdehnung verschieden.

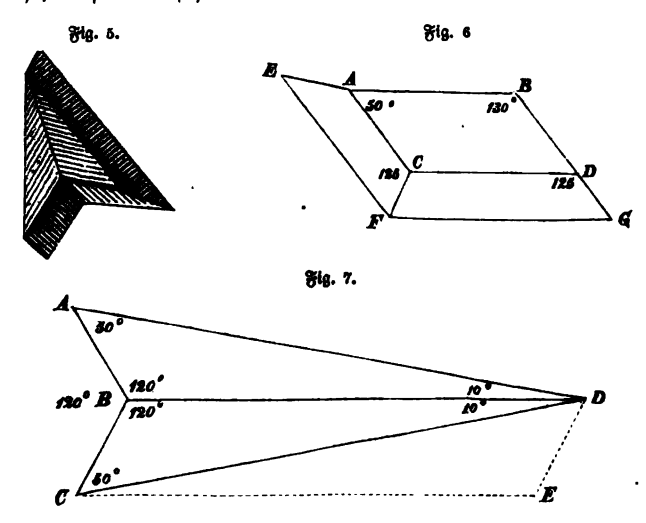
Oft ist nur die Zahl und Form der Flächen angegeben. So heißt es von den Arhstallen des Aupservitriol: "Dodécaëdre rhomboidal comprimé, dont chacune des saces insérieure et supérieure est composée d'un octogone irrégulier et d'un petit trapèze en diseau. Les huit plans latéraux sont des rhombes, des rectangles et des pentagones plus ou moins irreguliers." In dieser Weise sind über hundert Arhstalle aussührlich beschrieben.

Romé Deslisle unterscheidet nach den verschiedenen Formen Gattungen (espèces) und obwohl manche von diesen, wie gesagt, auch nur durch die Flächenausdehnung verschieden sind, macht er doch Hill, ¹ der ähnlich versuhr, den Vorwurf, die Gattungen zu sehr vervielfältigt zu haben und nennt dessen Nomenklatur ebenso weitschweisig als

¹ Sir John Hill, geb. 1716 zu Beterborough, gest. 1775 zu London, Apotheser und Arzt zu London. History of sossils. London. 1748. Fossils, arranged according to their obvious characters etc. Ib. 1771. Spatogenesia 1772.

widrig. Hill wählte besondere Namen für jede Combination, z. B. Triexahedria, Pentahedroslyla, Hexapyramides etc. beim Kalkspath. Er hat diese Nomenklatur auch auf krystallinische Aggregate ausgedehnt und kommen da allerdings barbarische Namen vor, wie Placagnodiaugia, Placagnoscieria (für blättrigen, halbdurchsichtigen und und burchsichtigen Kalkspath), Cibdelostracia, Stalactociddela, Stalagmoscieria etc.

Ziemlich ausführlich hat Romé Delisle die Pariser Gypszwilzlinge untersucht oder den Sélénite cunéisorme. Er gibt davon nachtehende Abbildungen und äußert sich, es scheine, als ob die Gestalt aus zwei Hälften des rhomboidalen Selenits, verkehrt gegen einander gedreht, entstanden seh. 1



Die Winkel in A und C Fig. 7 sepen, wie schon de la Hire² beobachtete, gewöhnlich 50°, der einspringende Winkel in B = 120°

¹ Cette figure, assez singulière, paroît produite par deux moitiés retournées en sens contraire d'une sélénite rhomboidale qui auroit ses deux angles obtus de 120 dégrés chacun, et ses angles aiguës de 60 dégrés. p. 137.

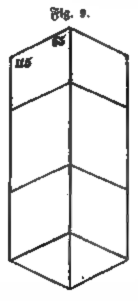
² Mém. de l'Acad. Roy. des Sc. 1710.

und BDC = 10°. Wenn man ein Dreieck ähnlich ABD wie CDE anlege, so habe man das schieswinklige Parallelogramm BDCE ber primitiven Gestalt des Ghpses. Damit ist das Berhältnis der hemitropischen Bildungen erkannt.

Bon der gewöhnlichen Combination gibt er die Zeichnung Figur 6 und bestimmt die Winkel auf der klinodiagonalen Fläche ABDC zu 130° und 50° (127° 44' und 52° 16'), die Winkel ACF und CDG gibt er zu 125° an.

Als Selenite prismatique décaèdre beschreibt er die oft vorkommenden Zwillingsbildungen mit dem einspringenden Winkel von 132° 28', er gibt diesen Winkel zu 130° an. Die betreffenden Figuren sind die folgenden.

Fig. B.



Bu den glimmerartigen Arhstallen wird bei Nomé Deslisse auch der Staurolith, Pierre de Croix, gerechnet (non seulement la Crystallisation de ces pierres est la même que celle des Mica, mais leur sursace est toujours enveloppée d'une substance micacée), Es werden nachstehende Figuren seiner Zwillinge dargestellt. (Figur 10 und 11.)

Ferner ist der Chiastolith unter dem Namen Macle 1 angereiht und von ihm die Abbildung gegeben (Figur 12).

1 Der Berfasser fagt, ber Rame Macle bebeute die burchbrochenen Ranten (losanges) im Wappen bes Saufes Roban. Für die ermähnten Macles wird als Funbort die Bretagne angegeben.

Fig. 10.





Man ersieht aus verschiedenen Angaben, daß die Messungen der ebenen Winkel zum Theil verschiedene Resultate gaben, welches in der Unvollkommenheit der Meßweise oder auch in der unvollkommenen Ausbildung der gemessenen Individuen seinen Grund hatte. So gibt Romé Delisle die Winkel der Dreiecke der Quarzphramide an der Basis zu 70° bis 75°, am Scheitel zu 30° bis 40° an, so am Granat die Winkel der Flächen des Rhombendodecaeders zu 110° bis 120° und entsprechend die spissen. Wehrere Abbildungen vom Quarz zeigen wesentlich nur die Flächen der Phramide und ihres Rhomboeders nebst dem Prisma, welche je nach der Ausdehnung Varietäten bezeichnen. Im Anhang sindet sich Hils Bezeichnung; Arnstalle mit langem Prisma nennt er Macrotelostyla, solche mit kurzem Brachytelostyla, andere Ellipomacrostyla, Ellipodrachystyla etc. Ein Pangonia genanntes Genus soll aus einem 12 seitigen Prisma mit einer 12 seitigen Pyramide bestehen.

Der Basalt galt damals als ein einfaches Mineral und mehrere Species wurden ihm angereiht, an deren Krystallen man wohl einen Maßstab zur Beurtheilung des Charakters der Basaltsäulen hätte haben können. Man sindet hier den Schörl (Turmalin und auch ein Theil von Amphibol) und den Granat als Basalte tessulaire. Von letzterem sind das Rhombendodecaeder, das Trapeze ist der einzelne stumpse ebene Winkel zu 130° angegeben, der einzelne spize zu 75°, die übrigen zu 70° und 90° (zusammen 165°): sie sind bekanntlich 117° 2′ 8″; 78° 27′ 46″ und zwei von 82° 15′ 3″. Beim Phrit wird des Kreuzzwillings der Bentagondodecaeder erwähnt, serner zum erstenmale des sog. Jeosaeder. ¹

1 Er sagt von dieser Gestalt: "Je la publie d'autant plus volontiers, qu'elle prouve que les sigures les plus compliquées ne coûtent pas plus à la Nature que les sigures les plus simples."

Unter den Abbildungen finden sich die Retze mehrerer Gestalten, vom Tetraeder, Rhombendodecaeder, Pentagondodecaeder, Statlenoeder 2c.

Gelegenheitlich werben auch andere physikalische Kennzeichen besprochen und unter anderem die Farbe der Sdelsteine. Der Verfasser sagt, was man dis dahin hierüber geschrieben, seh wesentlich Folgendes:

1) Das Eisen gebe einen grünen Vitriol und einen gelben Ocker, welcher gebrannt, roth werde. Daher stamme die rothe Farbe des Rubin (nach andern von Goldpurpur) und die des Amethyst, des Granats und die gelbe Farbe des Topas.

2) Das Kupser gebe einen blauen Vitriol und mit einer Säure einen grünen Ocker; daher komme die Farbe des Smaragds; es gebe mit Kali einen blauen Ocker, daher komme die Farbe des Sapphir (welche andere von Kobalt herrührend annehmen); mit flüchtigem Alkali erhalte man einen bläulichen Ocker und von diesem komme die Farbe des Aquamarin oder Berill. Vom röthlichen Wismuthocker stamme die Farbe des Hyacinth 2c.

Wie das genannte Werk Romé Delisle's von seinen Zeitgenossen mit Auszeichnung ausgenommen wurde, zeigt ein Brief Linné's,
welcher in der zweiten Ausgabe abgedruckt ist. Es heißt darin: "Inter
opera hoc saeculo elaborata Mineralogica, certe Crystallographia
tua primaria est. Testatur acerrimum tuum ingenium, observationum numerum immensum, lectionem stupendam, et tamen,
quod rarum est, animam in me mitissimum." Aber auch Hill
versagte ihm seine Anersennung nicht.

Wir werben später auf die weiteren Arbeiten Romé Delisle's zurücksommen.

In mancher Beziehung wichtiger, wenn auch nicht so umfassend,

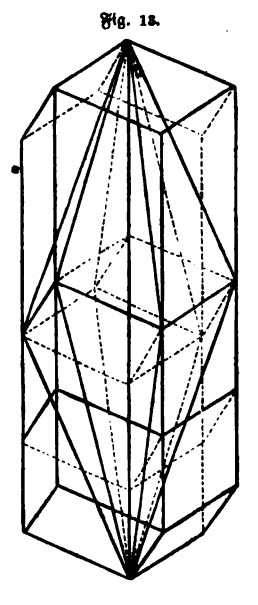
¹ In einem Briefe von 1773 sagt er: Milord Bute m'a remis entre les mains votre Cristallographie, et je lui en ai parlé (comme il étoit de mon devoir) avec admiration et gratitude, en homme charmé et instruit tout-à-la-sois. Permettez-moi, Monsieur, de vous séliciter de cette gloire, que vous acquérez si justement dans la République des Lettres etc. Romé de l'Isle Cristallographie sec. edit. in ver Borreve p. XXIII. und XX.

sind die krystallographischen Arbeiten des Schweden Torbern Bergmann. ¹ Seine Abhandlung über die Krystallsormen des Spathes (Kalkpathes), welche zuerst im Jahre 1773 in den Akten der königk. Gesellschaft der Wissenschaften zu Upsala erschien, war für die Krystall-

tunde eine folgenreiche Arbeit, obwohl Bergsmann seine Betrachtungen nicht so ausbeutete, wie er es hätte thun können.

Er wies mit tieferem Eingehen als irgend einer vor ihm die Ableitung und den Zusams menhang äußerer Formen mit einem inneren Arhstallkern nach und deutete an, daß nur mit solchem Nachweis das Chaos in der Arhstalls kunde gelichtet und gehoben werden könne.

Gr zeigt, wie durch Auflagerung rhomboedrischer Theile, welche der durch Spaltung zu erhaltenden Kernform entsprechen, das an den Enden diese Form tragende heragonale Prisma entsteht und erläutert dieses durch eine Abbildung (Figur 13). Diese Form sinde sich bei den Kalkspathkrystallen und auch beim Schörl.



Wenn die Aufschichtung nur so weit gehe, dis die Prismassächen

Torbern Olof Bergmann, geb. 1735 zu Katherinberg in Westgothland, gest. 1784 zu Bab Mebevi, war erst Adjunkt ber Mathematik und Physik, dann nach dem Tode des Wallerius (1767) Prosessor der Chemie und Pharmazie an der Universität zu Upsala.

² De Formis Crystallorum, praesertim e Spatho ortis. Opuscula physica et chemica. Vol. II. p. 2 seq. "Ast singulis sedulo examinatis comparatisque earum haud exiguum numerum, superficiei licet angulis et planis lateribus valde differentium, a perpaucis simplicioribus derivandum certus perspexi. Nisi hae formae, quae non inepte primitivae vocantur, rite investigentur, in posterum sicut hucusque tota de crystallis doctrina massam constituet chaoticam, operamque et oleum, ut dicitur, illi perdent, qui earum descriptiones vel systematicam meditantur digestionem.

in Rhomben verwandelt werden, so entstehe das Rhombendodecaeder, wie man es an den Granaten beobachte. Wenn daran vier parallele Rhomben sich ausdehnen, so bilde sich die Form des Hacinths (das quadratige Prisma mit der diagonal stehenden Phramide). Wenn die Auslagerungen nach einem gewissen Gesetz abnehmen, so entstehe eine Doppelppramide, deren eine Hälfte auswärts, die andere abwärts gerichtet sep. Diese Form (das Stalenoeder) komme ebenfalls an Kalksspathsrystallen vor, welche man gewöhnlich Schweinszähne (Dentes suilli) nenne.

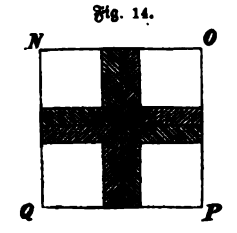
Dergleichen Phramiden würden um so spißer, als die Abnahme der aufgelagerten Körperchen geringer seh und erschienen (mit den Flächen der Kernform) zugespißt, wenn die Abnahme nicht dis zum Berschwinden der dem Kern entsprechenden Flächen fortschreite.

Zerbreche man diese Phramide vorsichtig, so zeigen sich die Kernsslächen unter den längeren Kanten (margines dorsales), aber nicht unter den zwischenliegenden.

Wenn die Grundflächen nicht vollständig ausgebildet sepen und ähnliche Auflagerungen stattfinden, so entstünden daraus wieder nur abweichende Formen.

Das Granatdobecaeber könne, als ein hezagonales Prisma aufsgestellt, durch Abstumpfung der Seitenkanten in ein Dobecaeder mit Pentagonslächen verwandelt werden, wie dergleichen Form an den Phriten vorkomme. (Inter pyritaceas hujus variationis sormas completas von nunquam observare licet.) Zur Erläuterung gibt er eine Zeichnung, aus der man wohl sieht, daß er die Pentagondobes

cacder des Pyrits nur oberflächlich gekannt hat.



Die Hpacinthform leide zuweilen an Unvollsständigkeit. So beobachte man Krystalle vom Harz (Harmotom), welche, von oben gesehen, eine Kreuzform darstellen (Fig. 14). Würden die, in der Projection als Quadrate erscheinens den Rhomben c N, c O, c P und c Q volls

ständig mit der Krystallsubstanz erfüllt, so zeige sich die Hyacinthform.

Er bemerkt, daß sein geliebter Schüler, J. G. Gabn, zuerst den Centralkern in den ppramidalen Kalkspathkrystallen beobachtet habe.

Die basische Fläche an den Calcitprismen durch die Aggregation der Rhomboeder zu erklären, wisse er nicht, man könne um die Axe eine mehr und mehr abnehmende Flächenschichtung annehmen. Die Beständigkeit der Kernform bei sehr verschiedenen äußeren Formen bestimmt ihn, zu mahnen, diesen letzteren nicht zu sehr zu vertrauen und man ersehe daran, wie trügerisch die äußeren Kennzeichen sehen.

Er geht dann auf die kleinsten Krhstalltheilchen über und auf die Art, wie sie durch Attraction verbunden werden. Um bestimmte Krystallsormen zu geben, müssen sich die Theilchen frei und leicht bewegen können. Dieses geschehe durch Vermittlung des Wassers, durch Schmelzung und Verflüchtigung. Von der Krystallisation aus dem Schmelzsluß bei langsamem Erkalten erwähnt er Beispiele am Bismuth, Zink, Antimon und am Glase, ebenso an Erzschlacken. Bei größeren geschmolzenen Metallmassen verschwinde die Krystallisation der unteren Theile zuweilen durch den Druck der oberen, an welchen sie wahrgenommen werde, so am Silber, Gold, Eisen.

Er bemerkt die Abnahme der Temperatur bei Auflösung von Salzen und das Freiwerden von Wärme bei der Arpstallisation.

Von Arhstallen, durch Verslüchtigung erzeugt, erwähnt er der Nadeln des Antimonopyds, der sog. Silberblumen, des Bleiglanzes und des weißen Arseniks. Weiter bespricht er die Zusammensetzung von Arhstallsorm aus phramidalen und tetraedrischen Theilen und widerlegt die namentlich von Linné geltend gemachte Ansicht, als seh die Ursache der Arhstallisation jedesmal ein der krystallisierenden Substanz

¹ Vidimus — inter se diversissimas figuras, ab eadem spathacea oriri. Praeterea notari opportet, hasce fere singulas prodire, manente materiae indole eadem, quod luculentissime nos admonet, ne nimium formae credamus. Si igitur haec, inter externas notas sine dubio principalis, adeo est lubrica, quid valebunt reliquae? Certe criteria externa non sunt negligenda, sed qui eadem sufficientia credit, se ipsum fallit: juvant oculum adsuetum, non convincunt. p. 10.

beigemischtes Salz, denn die Arhstallisation seh ein Akt der Anziehung und diese beherrsche jede Materie, auch hänge die Form weder von der Säure ab, wie man am prismatischen und quadrangulären Salpeter erkenne, ebensowenig von der Basis, denn sowohl das Pflanzenalkali als das mineralische gebe, mit der Salzsäure verbunden, die gleichen Würfelfrystalle und in den Oktaedern des Blei- und Nickelsalpeters seh keine Spur von Alaun zu finden. Es bestehe eine große Mannigfaltigkeit der Formen für ein und dieselbe Substanz, wie er am Kalkpath gezeigt habe und wie man am Phrit ersehe, der in Würfeln, Oktaedern, Dodecaedern und Icosaedern krystallisire. beobachtete die Streifen an den Phritwürfeln ganz richtig. Das erwähnte Tetraeder ist wahrscheinlich von der ähnlichen Form des Kupfertieses hergenommen. Eine sehr große Anzahl von Arpstallen, bemerkt er, enthielten gar kein Salz oder so wenig, daß man es bis dahin nicht habe entdecken können, so die Edelsteine, Granaten, Schörle, so die gediegenen Metalle und deren Verbindungen mit Quecksilber. 1

Die ganze Abhandlung. ist reich an interessanten Beobachtungen und Reslexionen. Wenn das Geschaute auch nicht überall richtig gescheutet wurde, so war doch ein hinlängliches Material gegeben, theils mancherlei Erscheinungen der Arpstalle in nähere Verbindung zu bringen, theils die Nachtheile abzuwenden, welche in den Naturwissenschaften nur zu oft durch unbegründete Hypothesen und philosophische Phantasien herbeigeführt wurden und die Fortschritte der Wissenschaft gehemmt haben.

In der Abhandlung De terra gemmarum bespricht er auch die Härte und das specifische Gewicht. Er wendet bereits das Rizen mit bekannten Mineralien an; so werde der Spinell vom Sapphir und

¹ Quo enim modo salinum, ruft er aus, cujus in aqua pura ne levissima quidem vestigia mediis maxime sensibilibus detegere licet, nihilo minus tanta vehementia crystallisationem glacialem perficere potest, ut ingenti vi firmissima, immo ferrea vincat obstacula? Quomodo salinum, nullis denudandum reagentibus, in amalgamate auri graves utriusque metalli moleculas in situm symmetricum cogere valebit? Quale salinum antimonii regulum facit stellatum? — p. 24.

auch vom Topas gerist und der Chrysolith vom Bergkrystall; das specifische Gewicht variire auch in der Art, daß es über die Species nichts sicheres angebe; der Topas wechsle zwischen 3,46 und 4,56, der Rubin zwischen 3,18 und 4,24, der Sapphir von 3,65 dis 3,94, der Smaragd von 2,78 dis 3,711.

Die Farbe set auch nicht zuverlässig, denn die rothe zeige nicht immer den Rubin an, die blaue nicht den Sapphir, die gelbe nicht den Topas oder die grüne den Smaragd.

Während nun dieser ausgezeichnete Forscher die äußeren Kennzeichen wiederholt als trügerisch bezeichnet, sollten diese fast gleichzeitig von anderer Seite gerade entgegengesetzt als die beachtenswerthesten hervorgehoben und in Anwendung gebracht werden.

Ein Jahr, nachdem Bergmanns Arbeit in der königl. Gesellschaft der Wissenschaften zu Upsala publicirt worden war, im Jahre 1774 erschien die erste Schrift des nachmals so berühmt gewordenen Mineralogen Abraham Gottlob Werner, zu jener Zeit der Bergwerks-Wissenschaften und Rechte Beslissenen, auch der Leipziger ökonomischen Gesellschaft Ehrenmitglied. Diese Schrift führt den Titel: Bon den äußerlichen Kennzeichen der Fossilien. In der Einleitung bespricht er den damaligen Stand der Mineralogie. "Es ist diese Wissenschaft, sagt er, nachdem ihr Werth bekannter geworden, seit ungefähr 40 Jahren (denn so lange ist es, daß sie zu blühen ans gesangen hat), von vielen gelehrten, geschickten und patriotisch gesinnten Wännern mit nicht wenigem Eiser und von verschiedenen mit vielem Glücke bearbeitet worden; als von welchen letztern ich nur einen Hentel, Linné, Waller, Bomare und Cronstedt erwähenen will. — Zwei Hindernisse sind es vornehmlich, die dem Fort:

₹.

¹ Abraham Gottlob Werner, geb. am 25. Sept. 1750 zu Wehrau in der Oberlausit, gest. am 80. Juni 1817 zu Dresden. Sein Bater war Inspector der gräslich Solms'schen Eisenhütten. 1769 studirte Werner auf der Bergalademie zu Freiberg in Sachsen, 1771 an der Universität Leipzig (Rechtswissenschaften und Naturkunde); 1775 ward er als Inspector und Lehrer der Wineralogie und Bergbaukunde an der Freiberger Bergakademie angestellt, wo er die zu seinem Tode lehrte.

gange der Mineralogie entgegen stehen: Einmal, daß viele dieselbe im Bortrage mit andern Wissenschaften vermengen, und über demsjenigen, was eigentlich nicht hineingehört, oder was sie höchstens nur als eine Anmerkung hinzusetzen sollten, das Wesentliche der Mineraslogie vernachlässigen. Zweitens aber und hauptsächlich, daß fast alle Mineralogen auf zwei Abwege gerathen sind: indem der eine Theil derselben die ganze Wissenschaft bloß auf die äußerlichen Kennzeichen bauen, und der andere hingegen alles hierinnen durch die Scheideskunst und durch die Aussuchung der Bestandtheile der Fossilien thun will." Das Unpraktische dieser Spaltung habe sich bald gezeigt, "denn man wird keinen von der erstern Partei sinden, der sich nicht hätte genöthiget gesehen, in seinem Systeme die Mischung der Fossilien mit anzuwenden; und keiner von den letztern, der sich nicht der äußerlichen Kennzeichen einigermaßen bedient hätte."

Wallerius und Gerhard i hätten zweckmäßig den Mittelweg eingeschlagen und die Charakteristik der höheren Classistationsstusen von den chemischen, die der Species mehr von den äußerlichen Kennzeichen hergenommen. Seine Meinung aber sep: "die Fossilien müssen bis auf ihre Gattungen herunter nach ihrer Mischung eingetheilt werz den. Denn ein Mineralspstem hat keinen andern Zweck, als die nastürliche Folge oder Reihe der verschiedenen Fossilien zu bestimmen, und je genauer dieses darinnen geschieht, je volkkommener wird das Mineralsspstem sehn: Nun liegt aber die wesentliche Verschiedenheit der Fossilien in ihrer Mischung, so wie sie bei den Thieren und Pstanzen in ihrer Zusammensetzung (Organisation) liegt, und erstreckt sich die auf ihre Gattungen herunter: Es müssen also auch die Fossilien die auf ihre Gattungen herunter, nach dem Grunde ihrer wesentlichen Verschiedens beit, d. i. nach ihrer Mischung geordnet werden."

Er nennt als ein weiteres Hinderniß des Fortganges der Mineralogie die große bestehende Unbestimmtheit der Benennung der Fossilien, "als welche hauptsächlich daher kommt, daß die mehresten Mineralogen

¹ Beiträge zur Chymie und Geschichte bes Mineralreichs. Berlin 1773. 8.

theils neue Provincialbenennungen einführen, theils ihres Systems wegen ungewöhnliche oder wohl gar von ihnen selbst gemachte Benennungen brauchen; nicht zu gedenken, daß sogar verschiedene Minera: logen manchen Fossilien, weil sie solche nicht gekannt, ober weil sie einen andern Schriftsteller davon nicht recht verstanden haben, ganz falsche Namen beilegen. Diesem Uebel aber wäre größtentheils das durch abzuhelfen, daß man in der Wahl der Benennungen in einer jeden Sprache allemal auf diejenigen sähe, welche die gewöhnlichsten wären, welche die besten Mineralogen gebraucht hätten, welche am ältesten wären, welche daselbst üblich wären, wo die Naturgeschichte der Fossilien am mehresten florirte, und wo die Landessprache am besten geredet würde, welche der Natur des Fossils am angemessensten und zur Unterscheidung desselben am schicklichsten wären und ferner, daß man sich bei mineralogischen Uebersetzungen hütete, die Benennungen der Fossilien anders als durch das Wort, welches in der Sprache gebräuchlich wäre, in welche man übersetzte, zu geben." End: lich so sepen die vollkommenen und richtigen Beschreibungen der Fossilien so sehr vernachlässigt, "daß man kaum ein Fossile in einer Mineralogie, welche es auch sep, so beschrieben antressen wird, daß man es baraus gleich kennen und von andern, ihm ähnlichen völlig unter= scheiben könnte. Es ist aber bieses das nöthigste Stuck in der Mineralogie und ich will lieber ein Fossile schlecht geordnet und gut beschrieben, als gut geordnet und schlecht beschrieben haben."

Er wendet sich nun an die äußeren Kennzeichen. Er nennt sie diejenigen, welche wir bloß durch unsere Sinne an der Zusammenssetzung oder dem Aggregat der Fossilien aufsuchen, und unterscheidet sie von den physikalischen, "die man aus dem Verhalten der Fossilien gegen andere Körper, so man dazu bringt, bemerket." Innere Kennzeichen sind die chemischen; emphrische, die vom Vorkommen hergenommen sind.

Diese Kennzeichen vergleicht er nach ihrem Werth und ihrer Brauchbarkeit zur Mineralbestimmung. Für die äußerlichen Kennzeichen wird angeführt, daß sie bei allen Gattungen der Fossilien und ihren

Individuen gegenwärtig sind, daß sie zuverlässig eine wesentliche Berschiedenheit derselben zeigen, indem sie mit der Art der Mischung zussammenhängen, daß man sie genau kennen und bestimmen könne, daß sie leicht und schnell, und ohne ein Fossil zu zerlegen, aufgefunden werden können.

Die inneren Kennzeichen setzen zwar auch bei allen Gattungen der Fossilien gegenwärtig, aber nicht bei jedem Individuum nachweistbar, "weil solche Individua öfters zur chymischen Untersuchung zu klein sind." Sie geben zuverlässig eine wesentliche Verschiedenheit zu erkennen, man könne sie aber nicht so sicher wie die erstern bestimmen, "denn dazu wird eine genaue Kenntniß der Chymie (einer Wissenschaft, die selbst noch nicht völlig ausgearbeitet ist) erfordert." Sie lassen sich nicht geschwind und leicht und nicht ohne Zerlegung eines Fossils aufsuchen.

Von den physikalischen Kennzeichen sagt er, daß sie nicht bei allen Gattungen gegenwärtig, weil man nur bei einigen besondere Eigensschaften (nämlich nach dem früher gegebenen Begriffe) bemerke. Sie geben auch nicht immer eine wesentliche Verschiedenheit an; Bernstein zeige Elektricität wie verschiedene Soelsteine; man kann sie auch nicht genau kennen und bestimmen, weil ihre Kenntniß auf der Physik beruhet und selbst darinnen noch nicht die Natur derselben bekannt ist, zudem aber noch viele Sigenschaften der Körper ganz unentdeckt sind; sie lassen sich nicht leicht und geschwinde aufsuchen, weil man anderer Körper und Versuche mit denselben dazu bedarf, man kann sie übrigens ohne Zerlegung der Fossilien aufsuchen. In ähnlicher Art werden die emphrischen Kennzeichen gewürdigt und der Schluß gezogen, daß die äußeren Kennzeichen vor allen andern den Vorzug verdienen. Man sieht wohl, daß diese Kennzeichen nicht eben mit tieserem Eingehen in ihr Wesen genommen wurden.

Eine kurze Geschichte dieser äußerlichen Kennzeichen besagt, daß sie zuerst von Georg Agricola, dem Vater aller metallurgischen Wissenschaften gebraucht worden sehen, 'ähnlich von Geßner und Scheuchzer,

¹ Georgius Agricola de natura fossilium. Basileae. 1546. fol.

² Conr. Gesnerus de figuris lapidum. Tiguri. 1565. 4.

dann von Wallerius vollständiger als von einem vor ihm, von Cartheuser, Bomare, Gehler, Linné, Peithner und Hill. ¹ Wehr oder weniger habe diesen Kennzeichen sowohl richtige Bestime mung als Vollständigkeit der Angabe gesehlt.

"Die Bestimmtheit der Ausdrücke, sagt er, hat in der Mathematik einen großen Theil an der Bollkommenheit ihrer Lehrart: denn hier verbindet ein jeder mit Summe, Linie und Winkel die nämlichen Begriffe, die ein anderer damit verbindet, und wiederum gibt ein jeder einem Begriff dieselbe Benennung, die ihm ein anderer gibt. Zu was für Bortheil würde es also nicht der Mineralogie gereichen, wenn sich die Mineralogen dahin vereinigten, es in diesem Stücke, so viel es sich in dieser Wissenschaft thun läßt, der Mathematik gleich zu thun?" Dahin zu gelangen, hat Werner auf alle Weise gestrebt und es ist sein Berdienst, mit bestimmten Definitionen und Begriffen eine Kennzeichenlehre angebahnt zu haben, welche, so unvolksommen sie theilweise war, doch von entschiedenem Ersolg für den Fortschritt der Wissenschaft erkannt werden muß.

Unter den äußeren Kennzeichen behandelt er das der Farbe mit besonderer Borliebe und suchte ihre Wesentlichkeit möglichst zu vertheis digen. Auf die Art, wie er den Gegenstand behandelte, scheint eine Schrift von D. J. Chr. Schäffer, die er öfters citirt, von Einsluß gewesen zu sehn. Sie führt den Titel: "Entwurf einer allgemeinen Farbenverein" und ist 1769 zu Regensburg erschienen. Der Versasser hatte zunächst sein Augenmerk auf die Bestimmung der Farben der Insekten gerichtet und dazu Farbentasseln entworfen und die Namen von bekannten Naturgegenständen hergenommen. So erwähnt er sür gelb: wachsgelb, strohgelb, Stiegliszelb, Meisengelb, Bachstelzengelb 2c.

¹ Frid. Aug. Cartheuseri Elementa mineralogiae. Frs. ad Viadr. 1755. 8. — Valmont de Bomare, Mineralogie. Paris 1762. — D. Gehler, De characteribus sossilium externis. 1757. — Joh. That. Beithner, Erste Gründe der Bergwertswissenschaften, zwote Abhandlung über die Dineralogie. Prag. 1770. 8. — J. Hill, Fossils arranged according to their obvious characters. London. 1771. 8.

Bur weitern Bezeichnung von Abänderungen schlägt er Namen nach Personen, Gelehrten, Künstler 2c. vor und erwähnt als Beispiele die Farbnamen: Pompadour, Oraniengelb, Jsabellenfarbe 1 2c. Die von Werner aufgestellten Arten einer Farbe bestehen noch gegenwärtig, wenn man sich in der Anwendung auch aus guten Gründen nicht mehr so ängstlich mit ihrer Bestimmung abgibt. Ich will daher hier nur erwähnen, welche Arten Werner bei dem ersten Erscheinen seiner Kennzeichenlehre festgestellt hat.

I. Weiß.

- 1) Helles Weiß (schneeweiß), an manchem Quarz, Bleispath, Eisenblüthe.
- 2) Röthlichweiß, an der Porcellanerde, manchem chinesischen Speckstein 2c.
- 3) Gelblichweiß, am weißen Bernstein, Kalksinter, Zeolith.
- 4) Silberweiß, an gebiegen Silber, Wismuth, Arfenikies.
- 5) Grünlichweiß, am Talk, Amianth.
- 6) Milchweiß, am Opal.
- 7) Zinnweiß, "beim Graupenkobelte".

II. Grau.

- 1) Schwärzlichgrau, graues Bleierz, Glimmer.
- 2) Eisengrau (stahlgrau), am Eisenglanz, strahligen Braunstein 2c.
- 3) Gelblichgrau, Trippel, Chalcebon.
- 4) Rauchgrau, Feuerstein, Hornstein.
- 5) Blaulichgrau, Thon, Mergel.
- 6) Bleigrau, Bleiglanz, Wismuthglanz, Grauspießglanzerz 2c. III. Schwarz.
 - 1) Graulichschwarz, Feuerstein, Hornblende, Thonschiefer.
 - 2) Bräunlichschwarz, Wolfram, schwarze Blende 2c.
- Die spanische Prinzessin Fabelle, Statthalterin der Niederlande, gelobte, als ihr Gemahl, Erzberzog Albrecht von Oesterreich, 1601 Ostende belagerte, ihr Hemb nicht eher auszuziehen, dis der Platz genommen sep. Sie trug das Hemb drei Jahre, und nach bessen Farbe entstand das Isabellengelb.

- 3) Dunkelschwarz, sog. isländische Agath (Obsidian), schwarzer Schörl 2c.
- 4) Blaulichschwarz, schwarzer Erdkobalt, schwarzes Bleierz.

IV. Blau.

- 1) Indigblau. Blaue Eisenerbe.
- 2) Berlinerblau. Sapphir, bas blaue Steinsalz.
- 3) Lasurblau. Lasurstein, Kupferlasur.
- 4) "Schmalteblau". Erdige Kupferlasur.
- 5) Beilchenblau. Amethyft u. sog. sächsische Wundererde (blaucs Steinmark von Planiz).
- 6) Himmelblau. Kupfervitriol, Türkis.

V. Grün.

- 1) Spangrun. Rupfergrun, mancher Fluß.
- 2) Berggrün, mancher Talk, Aquamarin.
- 3) Grasgrün. "Fasrichtes Kupfergrün, Schmaragd".
- 4) Aepfelgrün. Chrysopras.
- 5) Lauchgrun. Chrhsolith "Strahlschörl".
- 6) Zeifiggrün. Beim grünen Bleierz und Wismuthocker.

VI. Gelb.

- 1) Schwefelgelb. Schwefel.
- 2) Citrongelb. Bernstein, mancher Fluß.
- 3) Goldgelb. Gold, mancher Kupferkies.
- 4) Speißgelb. Schwefellies.
- 5) Strohgelb. Gelber Jaspis (von Lessa bei Carlsbab).
- 6) Beingelb. Topas vom Schneckenstein.
- 7) Isabellengelb. Galmei, Bergkork, mancher späthige Eisenstein.
- 8) Odergelb. Gelber Eisenoder.
- 9) Draniengelb. Mancher Bernstein, auf dem Strich Rauschgelb und rothes Bleierz.

VII. Roth.

- 1) Morgenroth. Rothes Bleierz, Rauschgelb (Realgar).
- 2) Scharlachroth. Lichtrother Zinnober.
- 3) Blutroth. Böhmischer Granat.

- 4) Rupferroth. Rupfer, Rupfernickel.
- 5) Carminroth. Fasriges rothes Kupfererz, hochrother Zinnober.
- 6) Carmoifinroth. Rubin, manches Rothgültig-Erz.
- 7) "Pfersichblüthroth", "Robeltblüthe, Kobeltbeschlag."
- 8) Fleischroth. Mancher schwere Spat, Feldspat.
- 9) Mordoreroth, rothes Spießglanzerz.
- 10) Bräunlichroth, rother thonartiger und jaspisartiger Eisenstein. VIII. Braun.
 - 1) Röthlichbraun. Zinngraupen, Blende.
 - 2) Nelkenbraun. Sog. Rauchtopas.
 - 3) Gelblichbraun. Brauner Gisenocker.
 - 4) Tombakbraun. Brauner Glimmer.
 - 5) Leberbraun. Brauner Jaspis 2c.
 - 6) Schwärzlichbraun. Erdpech 2c.

In ähnlicher Weise unterscheidet Werner die verschiedenen Arten der äußeren Gestalt, das Drahtförmige, Zackige, Tropssteinartige, Ruglige 2c., ohne auf einen Zusammenhang mit den Arpstallen, welche zuletzt betrachtet werden, einzugehen.

"Man hat, heißt es §. 93, zeither mit der Bestimmung der Krysstallisationen sehr nachlässig versahren: indem man solche mehrentheils nur nach der Zahl ihrer Seiten oder Ecken bestimmt, oder verschiedene, die es den Mineralogen zu beschwerlich machten, ihre Seiten oder Ecken zu zählen, wohl gar schlechtweg vieleckig genennet hat, worunter man sich alsdenn eine Gestalt denken konnte, welche man wollte. Da sich aber die Krystallisationen nicht allein wegen ihrer Regelmäßigkeit unter allen äußern Gestalten am besten bestimmen lassen, sondern auch selbst wegen ihrer so großen Verschiedenheit insbesondere eine gute Bestimmung erfordern: so ist es allerdings nöthig, mehrere Sorgfalt darauf zu verwenden."

'Man habe bei der Krystallisation zu beachten: die Grundgestalt, ihre Veränderung, die Krystallisation (Reihe der Formen, die sich durch Veränderung der Grundgestalt ergeben) und deren Zusammen: hang (mit Gestein oder andern Krystallen).

Werner nahm damals sechs Grundgestalten an: das Zwanzigeck, das Achteck, die Säule, die Phramide, die Tafel und den Keil.

Das Zwanzigeck (Dodecaedron) seh biejenige Grundgestalt, welche aus zwölf regelmäßigen fünsseitigen Flächen unter einerlei Winkel zussammengesetzt ist. Es werde niemals verändert gefunden und seh bis dahin nur am Schweselkies vorgekommen. Ungeachtet der Bemerkung, daß man es nicht mit der sehr ähnlichen sechsseitig säulenförmigen Arpstallisation (das Prisma mit Rhomboeder, wo alle Flächen Fünsecke geworden) verwechseln dürse, sieht man doch, daß Werner das Pentagondodecaeder des Phrits ebensowenig näher betrachtet und untersucht habe als seine Vorgänger. Zum Achteck wird der Würsel und das Rhomboeder gezählt.

Reil nennt er eine Grundgestalt, welche aus der Beschreibung nicht wohl zu deuten ist. Es habe ihrer noch kein Mineraloge erwähnt und er habe sie auch nur an dem magnetischen Eisenstein von Breitenbrunn beobachtet.

Die Phramiden sehen einsach ober boppelt. Was von Winkeln gesagt wird, bezieht sich nur auf gleich ober verschieden. Die Veränzberungen einer Grundgestalt sind durch die bekannten Ausdrücke Abstumpfung, Zuschärfung und Zuspitzung im Allgemeinen sehr gut bezeichnet und werden die verschiedenen Verhältnisse, unter denen sie stattsinden können, besprochen. Durch diese Veränderungen gehen mit Ausdehnung der Veränderungsflächen die Grundgestalten in einzander über. Er erwähnt eines solchen Ueberganges am Bleiglanz und wie daran der Würfel durch Abstumpfung der Ecken und sortschreitende Vergrößerung der Abstumpfungsflächen ins Oktaeder übergehe. ¹ Er verweist dabei auf Abbildungen bei Linné, deren einige übrigens kaum kenntlich sind.

Die Verschiedenheit dieser Formen glaubt er von größerem und geringerem Silbergehalt des Bleiglanzes herrührend, denn der oktaedrische scheine mehr Silber zu halten als der würflige.

¹ Bergl. Jassop in Leonhards Mineral. Taschenbuch, Jahrg. XII. Abtheil. 1. 71.

Die Oberfläche der Arpstalle, d. h. die äußere Beschaffenheit der Krystallflächen wird genau untersucht und beschrieben, die Streifung in die Quere, in die Länge, diagonal, sederartig 2c. angeführt, doch ohne Rücksicht auf ihre Entstehung und den schon von Steno besproschenen Zusammenhang mit der Krystallbildung.

Er unterscheidet damals nur zwei Arten des Glanzes, den gemeinen und den metallischen Glanz.

Unter die Arten des Bruches wird auch das Spaltungsverhältniß gezählt und erwähnt, daß der blättrige Bruch vorzüglich bei Krystallen vorkomme. Von den wichtigeren Betrachtungen, welche ältere Beobachter schon an die Erscheinung der Spaltbarkeit geknüpft hatten, gesichieht keine Erwähnung, dagegen beschäftigen ihn die Unterscheidungen, ob die Blätter groß oder klein, eben oder krumm und wieder undestimmt krumm oder wellensörmig oder kugelslächig sind, ob sie gleichslaufend oder auseinanderlaufend zc. Die Spaltungsgestalten sind mit andern Bruchgestalten zusammengestellt. So heißt es, daß der Bleisglanz und das Steinsalz in würslige Stücke springe, eine gewisse Art von Steinkohle "in etwas unordentliche Würsel".

Es werden die Grade der Durchsichtigkeit bestimmt und das durchssichtige als gemeindurchsichtig und verdoppelnd bezeichnet, welches letztere sich aber nur am isländischen Krystall zeige. Dann kommen die Kennzeichen des Abfärbens und der Härte. Als Instrumente, um letztere zu prüsen, sind genannt das Messer, der Feuerstahl und die Feile. Hier bemerkt er, daß man ein vollständiges mineralogisches Besteck habe, wenn man noch zusügt: ein Bergrößerungsglas, ein Fläschen mit Scheidewasser, einen Magnet, wozu man auch den Feuerstahl zubereiten kann und ein "Löthröhrchen, um damit in der Geschwindigskeit einige kleine Feuerversuche mit Fossilien anstellen zu können 2c." Schon Linné nennt als Instrumente des Lithologen: Malleus, Culter, Chalybs, Aqua sortis, Gurgulio s. Fistula slammipotens absque solle.

Den Werth des specifischen Gewichts erkennt er vollkommen, er sagt aber, daß die Versuche, deren sich die Physiker zur Bestimmung desselben bedienen, in der Mineralogie unbrauchbar sepen. "Denn wie

ist es möglich, die dazu nöthigen Werkzeuge und Vorrichtungen allemal gleich bei der Hand zu haben? Und in welchem Kabinette würde es einem Mineralogen erlaubt sehn, mit Stusen dergleichen Versuche anzustellen? Zudem, so wird auch zu jedesmaliger Anstellung derselben sehr viel Zeit erfordert; anderer Schwierigkeiten nicht zu gedenken. Hier müssen wir uns unserer Gliedmaßen bedienen, und indem wir das Fossile, an dem wir dieses Kennzeichen aussuchen wollen, mit der Hand in die Höhe heben, so muß uns unser Gefühl sagen, wie start die mit seinem Umsang, — welchen wir nach unserem Augenmaß beurtheilen — verhältnißmäßige Schwere desselben seh."

Es bedarf keines Commentars zur Beurtheilung dieser Art zu experimentiren und ist aus der ganzen Abhandlung ersichtlich, daß öfters dem weniger Wesentlichen mehr Aufmerksamkeit zugewendet wurde, als was nach bereits bestehenden Beobachtungen für bas Besentlichere gelten konnte, gleichwohl waren die äußeren Kennzeichen im Allgemeinen früher nicht so bestimmt gefaßt und geordnet worden und die Werner'sche Bestimmungsmethode fand bald überall Eingang und wurde mannigfaltig verbessert. Zu diesem Erfolg trug nebenher gewiß auch bei, daß Werner schon in der erwähnten Abhandlung ermahnt, zum Zweck bes Studiums sich eine Mineraliensammlung anzulegen und den Blick an wohl bestimmten Exemplaren zu üben, daß ferner die Methode dem Lernenden nicht mit Schwierigkeiten ent: gegentrat. Die Chemiker ergänzten bas Fehlende und brachten die Species mehr ober weniger an den rechten Plat, die Beschreibungen wurden sorgfältiger und wo früher manche auffallende Unterschiede vernachlässigt worden waren, da kamen sie nun als wesentlich und beachtenswerth zu Tage.

Bon den chemischen und sog. physikalischen Kennzeichen kommt in genannter Abhandlung nur wenig vor. "Unter den chimischen sind die Versuche mit den scharfen Auflösmitteln am gewöhnlichsten, und auch am geschwindesten und leichtesten zu machen. So bedient man sich z. B. des Scheidewassers, zu sehen, ob ein Fossile, wenn man etwas davon darauf streicht, damit aufbraust 2c. — Das slüchtige

Alcali wird gebraucht, wenn man bei einem Fossile Vermuthung auf Kupfergehalt hat, um zu beobachten, ob es das Fossile auflöst und sich davon blau färbt. Vermuthet man, daß ein Fossile Blei halte, so digexirt man es ein wenig mit destillirtem Essig, und kostet (jedoch mit Vorsicht) ob solcher einen süßlichen Geschmack davon bekommt, als welches bei Bleierzen zu geschehen pflegt."

Werners Methobe und Reform der Mineralogie hatte zu seiner Zeit die glänzendsten Ersolge und aus allen Ländern kamen Schüler zu ihm, deren sich mehrere, wie Brochant, Jameson, d'Andrada, Breithaupt, Weiß, Karsten u. a. als Mineralogen weiter ausgezeichnet haben. Es sehlte übrigens auch nicht an Gegnern, die ihn zum Theil auf eine ungerechte, selbst spöttische Weise angriffen, wie Beltheim (über Werners und Karstens Reformen 2c. Helmstädt 1793) und Chenevix (Annales de Chimie. 1808. T. LXV.) Entgegnungen zur Vertheidigung erschienen von d'Aubuisson Ann. de Chimie. 1809. T. LXIX. und von Thomson Ann. of philosophy. VI. — Seinen Ruhm erhöhte aber noch mehr die von ihm als Wissenschaft begründete Geognosie. 1

Die Studien einzelner Mineralien brachten um jene Zeit außer der Formenkunde eine interessante Beobachtung über Arhstallelectricität. Fr. Ul. Th. Aepinus entdeckte 1762 die Electricität durch Erwärmen am Turmalin. ²

¹ Bon Werners Schriften sind außer ber erwähnten zu neunen: die Uebersetzung von A. F. Cronstedt's Bersuch einer Mineralogie. Leidzig 1780. — Aussührliches und softematisches Verzeichniß des Mineralien-Rabinets des weiland R. Sächsischen Berghauptmanns R. E. Pabst von Ohain. 2 Bände. Freiberg und Annaberg. 1791 und 1792. — Rurze Classification und Beschreibung der verschiedenen Gebirgsarten. Dresden 1787. — Neue Theorie von der Entstehung der Gänge mit Anwendung auf den Bergbau, besonders den Freibergischen. Freiberg 1791.

² Abhandlung von einigen neuen Erfahrungen, die Electricität des Turmalins betreffend. Aus den Mémoires de l'Acad. de Berlin, Thl. 12. in "Wineralogische Belustigungen, zum Behuf der Chymie und Naturgeschichte des Mineralreichs. Bb. I. Leipzig 1768. p. 302. — Franz Ulrich Theodor Nepinus, geb. 1724 am 18. Dec. zu Rostod, gest. 1802 am 10. Aug. zu

"Der Stein, von welchem ich reden will, heißt es im Eingang seiner Abhandlung, führet den Namen Trip oder Tourmalin, welchem man wegen seiner besondern Eigenschaft, von der ich im Folgenden weitläufiger reden werbe, im Hollandischen auch noch den Namen Aschentreker und im Deutschen Aschenzieher gegeben. Das Baterland dieses Steins ist die Insel Ceplon, wo man ihn an der Ruste des Meeres im Sande zu sinden pfleget." Er sagt, daß dieser Stein erst seit wenigen Jahren bekannt seh und daß er die Eigenschaft besitze, auf Rohle erwärmt, die Asche, die sich um ihn befinde, wechselweise anzuziehen und von sich zu stoßen. Juweliere, welche ihn ins Feuer gelegt, "seine Barte zu probiren", hätten biese Gigenschaft zunächst bemerkt und ihn daher Aschenzieher genannt. "Der Tourmalin, heißt es weiter, ist der Aufmerksamkeit doppelt würdig, indem er ohne Reiben, und bloß durch die Wärme, schon eine beträchtliche Electricität zeiget. Das fast einzige bis jett bekannte Mittel, die electrische Kraft in benenjenigen Körpern, in welchen sie sich befindet, rege zu machen, ist das Reiben. Man kennt jetzt nur noch einen einzigen Fall, der hiervon eine Ausnahme macht. Wenn Schwefel, Harz, Siegellack und andere ähnliche Körper geschmolzen 1 und hernach in ein trocknes metallenes oder gläsernes Gefäß gegoffen werden, so werden sie, wenn sie erkalten, electrisch, ohne daß man sie erst reiben dürfte. In glas: artigen Körpern, welche die Electricität eigenthümlich besitzen, hat man noch kein Beispiel einer solchen ohne Reiben sich äußernden electrischen Araft entbecket und der Tourmalin — ist folglich das einzige Beispiel."

"Es hat mir viele Mühe gekostet, erzählt er, die Regeln zu sinden, denen der Tourmalin in seinen Wirkungen folget, und sie auf eine überzeugende Art vorzutragen. Die sehr geringe Größe meines Steines,

Dorpat. Bon 1755—1757 Prof. ber Astronomie bei der Alab. der Wissensch, in Berlin, bann Prof. der Physik zu St. Petersburg, Director des Cadettencorps daselbst und Oberausseher ber russischen Normalschulen, zuletzt in Dorpat privatisirend.

¹ Durch bloßes Erwärmen ohne Schmelzen werben, bemerkt er, biefe Substanzen nicht electrisch.

ber auf einer Goldwage nicht mehr als drei und zwanzig und einen halben Gran wog, verursachte mir überaus viele Hindernisse, denn obgleich der Tourmalin eine, in Ansehung seiner Größe außerordentsliche Electricität zeigete, so war es mir doch nicht möglich, alle Erscheinungen so genau zu beobachten, als man an einem größern Stein hätte thun können. Dieses nun und die Erscheinungen selbst verursachten anfänglich bei mir eine große Verwirrung der Begriffe; weil diesenige Seite des Steins, an welcher ich die positive Electricität entdeckt hatte, einige Augenblicke hernach auch die negative zeigete, ohne daß ich die Ursach einer so schnellen Veränderung entdecken konnte."

Die Gesetze, welche er endlich gefunden, gibt er an, wie folgt:

- 1) Der Tourmalin besitzet allemal zu einer und ebenderselben Zeit eine positive und negative Electricität, das heißt, wenn die eine Seite positiv ist, so ist die andere gewiß negativ und so umgekehrt.
- 2) Man halte mit einer subtilen Zange ober auf eine andere ähnliche Art den Tourmalin in siedendes Wasser ober in ein anderes heißes Fluidum, und ziehe ihn nach einigen Minuten heraus. Man wird bei diesem Versuche allemal sinden, daß die eine Seite des Steins positiv, die andere aber negativ electrisch ist. "Man muß die Hervorbringung einer starken Electricität mit dem Wasser, welches in allen andern Fällen der electrischen Kraft äußerst schädlich ist, hier sehr wohl bemerken."
- 3) Man kann, wenn man sich derjenigen Mittel, welche ich hernach anzeigen werde, bedienet, die positive Seite des Tourmalins negativ und umgekehrt die negative positiv machen. Wenn dieses geschehen, kehrt der Stein von selbst wieder in seinen natürlichen Zustand zurück, das heißt, seine positive Seite hört auf, negativ zu sehn, und wird von sich selbst wieder positiv, sowie die negative Seite aufhöret, positiv zu sehn und ihre negative Kraft wieder bekömmt.
 - 4) Wenn man den Tourmalin auf ein erhitztes Metall, gläserne

Die Entbedung ber zwei Arten ber Electricität ist von Duvap und in ben Memoiren ber Pariser Afabemie von 1783, 1784 und 1787 befannt gemacht worben.

Tasel ober glühende Kohle leget, so wird er, indem er warm wird, electrisch, und beobachtet dabei die Regel, daß, auf welche Art man auch den Versuch anstellen, oder welche Seite des Steins man auf die heiße Masse legen mag, jede dieser Seiten eine Electricität bekömmt, welche der natürlichen allemal entgegengesetzt ist; das heißt, die positive Seite des Steins wird negativ, die negative aber positiv.

5) Der Tourmalin wird auch electrisch, wenn man ihn reibt, (ohne ihn dadurch merklich zu erwärmen). Dann verhalte er sich wie Glas und glasartige Körper und Edelsteine.

Die Verhältnisse der Pole zur Arhstallisation konnte Aepinus nicht bestimmen, da er mit geschliffenen Steinen experimentirte. Sie waren von brauner Farbe.

Diese Experimente wurden 1766 von Bergmann fortgesetzt. ¹ Er nennt die Stellen, welche die verschiedene Electricität zeigen, Pole und stellt das Gesetz auf, daß der durch Erwärmen positive Pol beim Erkalten negativ werde und am entgegengesetzten Pol die entgegenzesetzte Electricität errege, es seh nicht richtig, daß die Wärme bei einem in kochendes Wasser getauchten Tourmalin die Ursache der Electricität seh, sondern diese seh der dadurch bewirkten Veränderung der Obersläche (durch Ausdehnung oder Zusammenziehen) zuzuschreiben.

Bergmann machte seine Versuche mit geschliffenen Steinen, später bekam er von Rinmann ungeschliffene Krystalle, grüne und blaue, aus Brafilien.

Er bemerkt, daß die Pole an den Enden der Prismen gelegen

De vi electrica Turmalini. Act. Academ. Regiae Holmiensis 1766. Opuscula V. p. 402. — Cujusvis Turmalini poli unius haec est ratio, ut calefactus positivam, refrigeratus negativam consequatur electricitatem; sed eadem causa in alterum polum effectum exserit contrarium, calefactus negativa, refrigeratus positiva electricitate afficitur. p. 406. — Animadvertendum mihi hic est, errorum commissum esse ab iis, qui electricitatem Turmalini, ex aqua ebulliente educti, calore excitatam esse crediderunt. p. 409. — Foecunda omnium horum phaenomenorum causa in superficiei mutatione, a materia Turmalinum cingente producta, posita est. p. 414.

sehen, letztere aber wegen unvollkommener Ausbildung nicht genau bestimmbar waren. Man habe sie wohl zu den Arhstallen des Schörls zu setzen.

Auch Wilson hatte schon 1762 bemerkt, daß der Turmalin zwei electrische Pole habe und daß sie an den Enden einer Achsenlinie befindlich; die Electricität folge der Richtung, in welcher die Theilchen des Steines zusammengesetzt sehen. Er bemerkt auch, daß er den Topas zu diesen Experimenten anzuwenden begonnen habe. ¹ Es geschieht davon in einem Briefe an Bergmann Erwähnung, worin Wilson eine Entdedung von De la Bal mittheilt, darin bestehend, daß einige Körper durch Reiben erst electrisch werden, wenn sie vorher einer gewissen Kälte ausgesetzt gewesen sehen. So verhalte sich der isländische Arystall. Wilson wünschte, daß Bergmann Versuche darüber anstellen möge, da Schweden kälter als England, bedürfe man zur Electricitäts-Erregung dort vielleicht keiner künstlichen Kälte. Bergmann fand aber, daß die Kälte, die er dis 15° unter Null anwendete, keinen Einsluß auf die Erregung habe, daß sie im Segenztheil durch Erwärmen befördert werde.

Während einige Forscher Thatsachen festzustellen suchten, gab es wieder andere, welche dergleichen schwankend machten, vorzüglich wegen mangelhafter Beobachtung oder Anwendung ungleicher Objekte. So

¹ Act. acad. suec. a. 1762. Bergmann Opuscula B. V. p. 366. De electricitate crystalli Islandicae. Bilson schreibt an Bergmann: "Scriptunculam paro, qua turmalini aliarumque gemmarum electricarum natura illustratur. Species quaedam hexaedra hoc singulare privumque sibi habet, quod materiam electricam semper juxta crystalli axim transmittat. Quo invendo ideo potissimum laetor, quod ante hoc biennium in literis ad Heberdenium datis scripserim, electricae materiae unam tantum viam paratam esse, qua turmalinum pervadat, eam nempe, quae per transversum lapidem ducitur, ejusque compagem sequitur. Addideram, cuivis turmalino duos veluti polos electricos esse, quos difficulter mutes vel tollas. Jam vero cognovi hos polos extremos compagis fines esse. Rach einem Bergleich mit bem Berhalten bes Magnets schießt er: "Electricam materiem in turmalino omnibusque gemmis, quae calore electricae sunt, particularum compagem sequi. — p. 368, 369.

behauptete Hill, daß die doppelte Strahlenbrechung nur jenen durchsichtigen Körpern eigen seh, welche aus rhombischen Partikeln bestehen und Newton hätte unrecht, daß er diese Eigenschaft auch dem Bergkrystall zuspreche. Sie komme nur dem rhombischen Spath und zwar nicht bloß dem isländischen zu, wie Linné, Wallerius und Cronstedt 2c. der Meinung sehen, sondern jeder durchsichtigen Art desselben. ¹ Er gibt die Art der Brechung in durchsichtigen natürlichen Körpern folgendermaßen an:

- 1) Talk in dicken Massen erhebt die Linie.
- 2) Selenit biegt sie.
- 3) Kryftall (b. i. Bergkryftall) dreht fie und
- 4) der Spath gibt sie doppelt. 2

Hill hat die Arhstallsormen des Kalkspaths ausmerksam beobachtet und bespricht ihre Bildung. Dabei sucht er das Verkehrte der Annahme Linné's zu zeigen, daß ein Salz die Form der Arhstalle bestimme und daß man damit so weit gehe, ein solches anzunehmen, wenn es auch nicht nachweisdar seh, da man eben die Erscheinung der Arhstallisation schon als Beweis für ein verborgenes Salz gelten lasse.

Unter den physischen Eigenschaften war auch die Phosphores: cenz der Mineralien Gegenstand der Untersuchung von Lavoisier (1776), Macquer (1777) und Wedgwood (Phil. transact. für 1792).

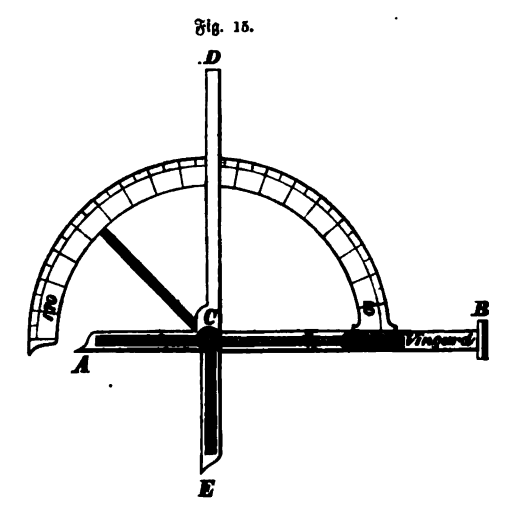
- J. Hill, Spatogenesia. London 1772. This power resides in all Spar I have examined. No body has this construction excepted Spar; therefore no other natural or artificial substance has this power of double refraction. Even Sir Isaac Newton has said, Crystal has something of this power; in vain: for no authority can stand against the testimony of the senses. p. 4, 5.
 - 2 1) Talc in thick masses elevates the line.
 - 2) Selenite waves it.
 - 3) Crystal distorts it.
 - 4) Spar gives it double. p. 5.
- 3 When, fagt er bei biefer Gelegenheit, Theory can rech this heighth, it may do what it pleases: to create Causes, because we see Effects that seem to us to require them, is to make all things easy; and at the cheapest rate. p. 10.

Es seh hier aus der Zusammenstellung, welche Macquer 1 (Dictionnaire de Chymie. Paris 1778, t. trois.) darüber gegeben, Nachstehendes entnommen. Man kannte, daß Bergkrhstall, Quarz überhaupt, Achat und andere verglasdar genannte Steine durch Aneinanderschlagen und Reiben ihrer Bruchstücke phosphorescirend werden und Macquer glaubte, es geschehe durch die dabei stattsindende Bewegung und Erwärmung der kleinsten Theile. Es werden weiter als durch Erwärmen phosphorescirend der Flußspath genannt, die Kreide und andere Kalkarten, das Bittersalz, Knochenerde, Talk, Ghps, Feuerstein u. a. (vom Flußsspath war die Phosphorescenz schon 1694 bekannt). Die meisten Unstersuchungen dieser Art betrasen aber den Bologneserstein oder vielmehr den daraus durch Glühen mit Kohle bereiteten Leuchtstein, an dem diese Eigenthümlichkeit zuerst ein Schuster zu Bologna, Vinc. Cassciorolus im Jahr 1602 entdeckt hat. (Vergl. auch Wallerius Systema mineralog. 2. ed. 1778. t. I. p. 188 sq.)

Wenn man in den zuletzt erwähnten krhstallographischen Arbeiten auch anerkennen muß, daß eine genauere Beschreibung der Formen geübt und ein gewisser Jusammenhang derselben hervorgehoben wurde, so bewegte sich die Untersuchung doch immer noch in den alten Geleisen und ein entscheidender Schritt vorwärts konnte erst geschehen, wenn man zur Kenntniß der Neigungswinkel der Krystallslächen gelangt und das Winkelmessen überhaupt mehr als die dahin vervollkommnet war. Das Fortkommen jeder Naturwissenschaft hängt vorzüglich von der Herbeischaftung neuer Mittel zur Untersuchung ab; ein einziger Apparat, ein einziges Instrument haben oft mehr dazu beigetragen als alles Studiren und Interpretiren mit bloßer Spekulation und Philosophie. Und so hat auch in der Krystallographie die Ersindung eines Instruments zum Messen von Neigungswinkeln ganz neue Gesichtspunkte eröffnet. Die meisten Krystallsorscher begnügten sich, ebene Winkel zu messen, wo die Art der Flächen und die Größe der Krystalle besonders

¹ Pierre Joseph Macquer, geb. 1718 zu Paris, gest. 1784 ebenba. Professor ber Chemie am Jardin du Roi zu Paris, königl. Censor und Mitaussieher ber königl. Porcellanfabrik zu Sevres.

zu solcher Messung einlub, die Reigungswinkel baraus zu berechnen, unterließen sie, zum Theil dergleichen für überslüssig haltend, zum Theil auch weil an den nöthigen ebenen Winkeln nicht immer Messungen vorgenommen werden konnten. Romé Deliske hatte seine bereits erwähnten Untersuchungen eifrigst fortgesetzt und im Jahre 1783 erzschien die zweite Auflage seiner Arpstallographie, in welcher eine große Anzahl von Messungen von Neigungswinkeln mit Carangeot's Gonios meter mitgetheilt sind. Romé Deliske erzählt, daß Carangeot dieses Instrument zum Zweck, Arpstallsormen zu modelliren, erfunden und durch den Mechaniker Bingard habe ausssühren lassen. Er gibt nachstehende Abbildung. (Fig. 15.)

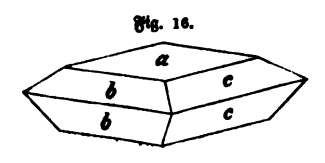


Bekanntlich ist an diesem noch gegenwärtig gebrauchten Instrument der Zeiger ED an dem graduirten Kreisbogen beweglich und wird der Krhstall, an welchem ein Kantenwinkel gemessen werden soll, so zwischen die Scheere ACE gebracht, daß AC rechtwinklich auf der Kante ruht und dann der Zeiger bewegt, die sowohl AC als EC genau an die beiden sich schneibenden Krhstallslächen anliegen. Sowohl der Zeiger

¹ Crystallographie. T. IV. Explication de la Planche VIII. p. 26.

als die Platte AB können zum Messen aufgewachsener Arpstalle durch Schieben bei C verkürzt werden. Die mit diesem Instrument angestellten Messungen waren bei vielen der ausgebildeteren Krystalle hinlänglich genügend, um zu zeigen, welche Kanten und Eden gleicher Art waren und wie sich manche unterscheiden, die man gewöhnlich für gleich genommen hatte. Delisle besaß eine der reichsten Arystallsammlungen und hatte Gelegenheit zu umfassenden Beobachtungen, 1 die er nicht nur auf Mineralien, sondern auch auf die künstlichen Salze ausdehnte. Man staunt, wenn man die mitgetheilten Abbildungen überschaut, welche über 400 Krystallformen in schattirter wohlgelungener Zeichnung barstellen und die mannigfaltigsten Combinationen enthalten. So findet man 3. B. alle Gestalten des tesseralen Systems, sowohl holoedrische als hemiedrische und eine Menge von Combinationen derselben, darunter mehrere, welche eine sehr aufmerksame Beobachtung beurkunden, wie die unsymmetrischen Zuspitzungen der Würfelecken durch die Flächen des Diakisdodecaeders. Unbegreiflich ist, daß Deslisle die Flächen der abgebildeten Krystalle ohne alle Bezeichnung ließ, daher ihre Beschreibung zum Zweck der Winkelangaben unnöthig weitläufig werben mußte und manchmal sogar schwer herauszufinden ist, welcher Neigungs: winkel gemeint seh. Als eine Probe seiner besseren Messungen mögen hier einige nebst den bezüglichen Abbildungen, wie sie im Original vorkommen, einen Plat finden, wobei ich aber zur leichteren Verständigung die Flächen mit Buchstaben bezeichnet und die Schattirung weggelassen habe.

1) **G**pps (Figur 16).



Rach Romé Deliste.

$$\frac{b}{b} = 110^{\circ}; \frac{c}{c} = 145^{\circ}.$$

Nach ben gegenwärtigen Meffungen.

$$\frac{b}{b} = 111^{\circ} 30'; \frac{c}{c} = 143^{\circ} 20'.$$

1 Er hat vierzehn Cataloge und Beschreibungen verschiedener Mineraliensammlungen angesertigt, die er im B. III. p. 601 anführt.

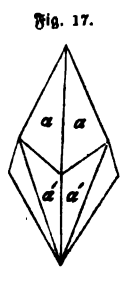
2) Calcit (Fig. 17).

Scheiteltantenwintel nach Deliste.

$$\frac{a}{a} = 142^{\circ} 30' \text{ und } \frac{a'}{a'} = 105^{\circ};$$

Nach ben gegenwärtigen Meffungen.

$$\frac{a}{a} = 144^{\circ} 24'$$
 unb $\frac{a'}{a'} = 104^{\circ} 38'$.

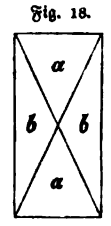


3) Barpt (Fig. 18).

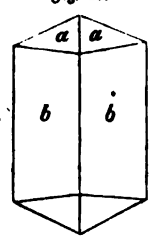
Randfautenwinkel.

Rantfautenwintel.

$$\frac{a}{a} = 77^{\circ}$$
; $\frac{b}{b} = 105^{\circ}$; $\frac{a}{a} = 77^{\circ} 43'$; $\frac{b}{b} = 105^{\circ} 24'$.



$$\frac{b}{b} = 120^{\circ}; \frac{a}{b} = 135^{\circ}; \frac{b}{b} = 124^{\circ}19'; \frac{a}{b} = 135^{\circ}27'.$$



Die Messungen sind aber nicht immer entsprechend und es ist auffallend, daß er z. B. am Rhombendodecaeder des Granats, welches ihm wohl in zahlreichen Exemplaren zu Gebote stand, die Kantenwinkel zu 1250 angibt; auch findet sich kein Bersuch mit den Neigungswinkeln die ebenen Winkel zu berechnen oder zu kontroliren und so umgekehrt. Die ebenen Winkel am Spaltungsrhomboeber des Calcits gibt er zu 1020 30' und 770 30' an, indem er gegen seine Borgänger Bartholin, la Hire und Hungens, welche 1010-1010 52' annahmen, ı

bemerkt, daß man ihn nicht an Spaltungsflächen, sondern an äußeren Kryftallflächen bestimmen musse, oder, fügt er hinzu, am rhomboidalen Spatheisenstein, welcher genau die Form des isländischen Spathes habe.

Die Spaltungsverhältnisse beachtete er wenig und obwohl er als primitive Form der Kalkspathkrystalle ein rhomboidales Parallelepipedon annahm, so will er damit doch nicht das Spaltungsrhomboeder allein gemeint haben.

So sagt er, der Abbé Haup habe nach dem Borgang Bergmanns geglaubt: "que les cristaux calcaires avoient tous un noyau rhombordal entièrement semblable au cristal d'Islande etc., und fügt hinzu: "Je serois curieux de savoir comment ces Messieurs s'y prendroient pour extraire un pareil noyau du spath calcaire muriatique, dont les rhombes sont engagés dans un sens directement contraire à ceux du crytal d'Islande."

Für diesen spath calcaire muriatique werden die ebenen Winkel der Flächen zu 75° und 105° angegeben und der Scheitelkantenwinkel zu 65°.

Ungeachtet die Messungen vieles zu wünschen übrig ließen, so gaben sie doch hinlängliche Beweise von der Beständigkeit der Krystallwinkel und Romé Deliste hat dieses Naturgesetz zuerst als allgemein geltend erkannt und ausgesprochen.

Indem er die Beränderungen durchgeht, welche ein Arnstall durch Abstumpfung (troncature) an seinen Ecken (angles solides) und an seinen Kanten (angles simples, qu'on appelle arètes ou bords) erleidet, sagt er: "Mais, au milieu des variations sans nombre dont la sorme primitive d'un sel ou d'un cristal quelconque est susceptible, il est une chose qui ne varie point, et qui reste constamment la même dans chaque espèce; c'est l'angle d'incidence ou l'inclinaison respective des faces entre elles."

Die bezügliche Neigung der Flächen gegen einander seh daher wahrhaft charakteristisch, weil sie bei jeder Species immer dieselbe und

¹ T. I. p. 503.

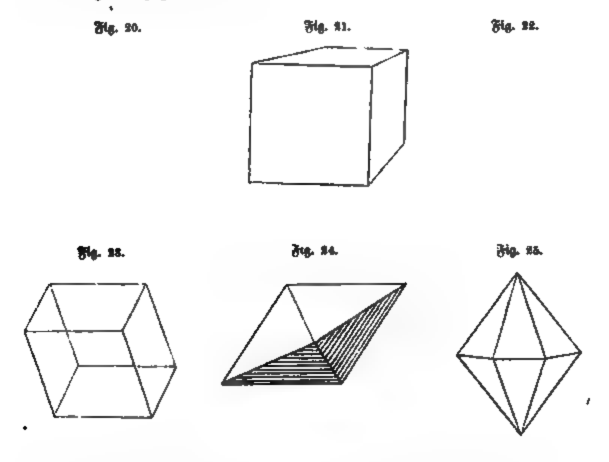
² T. I. p. 70, 71.

unabhängig von der mannigfaltig verschiedenen Ausdehnung der Flächen und den durch Abstumpfungen hervorgebrachten Beränderungen sey. 1. Als Beispiele führt er an, daß, obwohl am Alaun, am Zucker und am Salpeter die primitive Form ein rechtwinkliches Oktaeder sep, dieses Ottaeber bei den drei Salzen verschiedene Winkel habe, beim Alaun sep die Neigung der Flächen an der Basis beständig 110°, beim Salpeter beständig 1200 und beim Zucker 1000. Beim Bergkrystall seh der Winkel der Flächen an der Basis 1040 und der spipe Winkel der Dreiecke immer 400, beim tartre vitriolé sep aber jener Winkel immer 1100 und dieser 360. Früher hatte er diese Formen für ganz gleich gehalten, der eigentliche Unterschied der Phramide des schwefelsauern Kalis von der des Quarzes war ihm ungeachtet der gemachten Unterscheidung verborgen geblieben. Er unterscheidet zwischen primitiven und sekundären Formen, die erstern sepen durch die integrirenden Moleküle, welche wieder ein Produkt der konstituirenden, zusammengesett. Die Form dieser konstituirenden kenne man nicht. So sepen 3. B. die integrirenden Moleküle eines würfligen Steinsalzkrystalls kleine Würfel, die konstituirenden aber sepen Säure und das Alkali, welche an sich keine Würfelform haben, durch ihre Vereinigung aber eine solche annehmen.

1 p. 70 sagt er auch (Anm. 47): J'entends répéter tous les jours, et par des gens d'ailleurs fort instruits, qu'on peut obtenir le tartre vitriolé sous plus de cinquante formes différentes, et qui partent de là pour nier la constance de la forme dans les cristaux. Mais si ces personnes, au lieu de frouder la science des cristaux, vouloient se donner la peine de l'adier, elles ne tarderoient pas à s'appercevoir que toutes les formes du tartre vitriolé, de même que celles du cristal de roche, dérivent d'un dodecaèdre à plans triangulaires isocèles, formé par deux pyramides hexaèdres jointes hase à base, ou séparées par un prisme intermédiaire plus ou moins long. Il n'est pas plus étonnant de voir la Nature donner une forme constante, quoique variable jusqu'à un certain point, à un sel, à une pierre, à un minéral, à un métal même, que de lui voir donner une saveur constante et determinée à celles de ces substances qui sont solubles dans l'eau, et à toutes une dureté, une densité, qui sont les mêmes dans chaque espèce, aux légères différences près que peut y apporter le mélange de molécules hétérogènes qui s'y rencontrent souvent interposées."

Er nimmt feche primitive Sauptformen an:

1) Das Tetraeber, 2) ben Würfel, 3) bas Oftaeber, 4) bas .
rhomboidale Parallelepipebon, 5) das rhomboidale Oftaeber und
6) bas Dodecaeber mit triangulären Flächen. Er gibt davon folgenbe Abbildungen. (Figur 20—25.)



Die Hauptfate, zu welchen er über ben Charakter (p. 77) und Busammenhang ber Kruftalle gelangt ift, find folgende:

- 1) Jebes Salz und jebe aus zwei ober mehr heterogenen Principien zusammengesetzte demische Berbindung ist ber Arnstallisation fabig.
- 2) Es ift folglich jeber Arpstall einem Salz im weitesten Sinne bes Wortes angehörig.
- 3) Jeder als Doppelphramide erscheinende Arhstall kann mit mehr ober weniger ausgebehntem Prisma vorkommen und ebenso
- 4) kann jeber Arpstall, an welchem bas Prisma an jedem Ende mit einer Ppramibe begrenzt ist, ohne dieses Prisma vorkommen, und zeigt sich dabei keine Beränderung seiner Natur.
 - 5) Jeber Kroftall, an welchem bas Prisma nur eine Phramide

zeigt, würde bei freier Ausbildung dieselbe Phramide auch am andern Ende zeigen, man kann daher von einer Phramide auf die andere schließen. — Damit hat Romé Desliste bas Gesetz des Flächen: parallelismus ausgesprochen.

- 6) Die Flächen eines Arpstalls können in ihrer Form und in ihren relativen Ausdehnungen variiren, aber die bezügliche Neigung dieser Flächen ist beständig und unveränderlich bei jeder Species.
- 7) Ein Krhstall mit einspringenden Winkeln ist aus zwei ober mehreren Individuen zusammengesetzt ober auch aus zwei umgedrehten Hälften desselben Krystalls. Ein solcher Krystall heiße Macle. Es wird auf viele Hemitropinen und Zwillinge hingewiesen, am Chps, Hacinth (d. i. die Spec. Harmotom), Staurolith, Schörl, Feldspath, Epinell, an den Markasiten und am Zinnstein. Von allen sind sehr kenntliche Abbildungen gegeben.
- 8) An einem Arhstall können Ecken und Kanten abgestumpft und die neu entstehenden Ecken und Kanten wieder abgestumpft sehn, ohne daß damit eine besondere Species angezeigt wird. Dergleichen Abstumpfungen (troncatures ou surtroncatures) sind zufällig, denn an Arhstallen derselben Gruppe zeige sie sich an einigen Individuen und an andern nicht.
- 9) Je mehr sich ein Krystall der elementaren oder primitiven Form nähert, desto einfacher erscheint er und desto ebener und geradzliniger sind seine Flächen, im Gegentheil aber mehren sich die Flächen und werden nach und nach krummlinig.
- 16) Rugelförmige, auch linsenförmige Arhstalle, wenn ihre Kanten verschwunden sind, müssen als unregelmäßige Aggregate kleiner Arhstalle angesehen werden, ebenso sehen die Stalactiten krystallinische Aggregate.
- 11) Eingeschlossene Arhstalle sind früheren Ursprungs als die einsschließende Masse, Arhstalle in Klüften und Hohlräumen können weit

Die Arpstalle und Zwillinge des Feldspaths von Baveno hat zuerst der Professor Hermengild Pini zu Mailand abgebildet und nach dem ungefähren Aussehen beschrieben. Mémoire sur des nouvelles Cristallisations de Feldspath etc. Milan 1779.

späteren Ursprungs sehn als das umgebende Gestein, so die Zeolithe und Calcite in Hohlräumen der Lava.

12) Jede salinische Substanz, deren Bestandtheile sich gegenseitig vollkommen sättigen und verbinden, nehme die Form des Würfels oder seines Gegenkörpers, des Oktaeders an, andere Verbindungen dagegen krystallisiren in prismatischen oder rhomboidalen Formen. Letztere sepen leichter zersetzbar 2c.

Er erkennt das Vorkommen pseudomorpher Arystalle, die sich über andere gebildet und deren Form angenommen haben, nach Zerftörung der Unterlage bleiben sie als hohle Arpstalle übrig. Ein Beispiel gebe der würflige Quarz, der diese Form fremden Krhstallen von Schwefelkies, Bleiglanz oder Flußspath verdanke. Wenn man auch die primitiven Moleküle mathematisch bestimmen könne, so sey das mit ihren Aggregaten nicht der Fall. Wenn man annehmen könne, daß der Würfel, das Dodecaeder und Jossaeder aus Phramiden zusammengesetzt sepen, die sich mit ihren Spitzen im Centrum des Arystalls berühren, so können die wirklich vorkommenden Krystalle dieser Art nicht so gedacht werden, denn sonst gebe es daran nicht die höchst mannigfaltigen Abstumpfungen, auch bilden die integrirenden Würfelmoleküle des Meersalzes bei ihrer Aggregation nicht immer große Würfel, sondern sehr oft rectanguläre Parallelepipeda 2c. Der Vorgang solcher Aggregation seh uns verhüllt, denn die primitiven Moleküle, mit welchen die Natur arbeite, sepon für unsere Sinne nicht wahrnehmbar.

Romé Deslisle ist gegen seine Borgänger weit voraus und hätte eine chemische Analyse überall seine Forschungen unterstützen können, so wäre ihm auch die Unterscheidung von Mineralspecies möglich gewesen, welche, obwohl sehr verschieden, ihrer ähnlichen Form wegen zusammengestellt wurden. Er gibt im dritten Band seiner Arystallographie ein Verzeichniß aller den Gegenstand betreffenden Autoren. Der Name Werner kommt nicht vor, Steno und

¹ Er bezeichnet u. a. die Arpstallbeschreibungen von Demeste (Lettres au Docteur Bernard sur la Chimie etc. Paris 1779) als die vollständigsten, die seit seinem Essai de Cristallographie erschienen.

Gulielmini werden erwähnt, doch findet sich keine Angabe, daß sie, freilich nicht so allgemein und durch solche Beobachtungsmittel unterstützt wie Deslisle, die Beständigkeit der Winkel an Krystallformen erkannt haben. Unter denen, welche das Ronftante der Arpftallformen nicht zugestehen wollten, nennt er auch Monnet, welcher barin so weit ging, daß er behauptete, die Natur binde sich an keine Regel, ihre Regel sep, keine zu haben, sie verändere die Gestalt der Mineralien je nach der Gegend, wo sie vorkommen, ohne Rücksicht auf ihre Natur und Zusammensetzung. 1 Von andern zur Krystallisation theilweise bezüglichen physischen Eigenschaften bespricht Romé Deslisle die Durchsichtigkeit. Er sagt, sie seh bei den Steinen ein Zeichen der Homogenität der integrirenden Moleküle und werde durch deren rasche und ungeregelte Aggregation aufgehoben. Die Härte und das specifische Gewicht sepen wesentlich und von der Mischung abhängig, nicht von den verschiedenen Graden des Austrocknens, wie sonst tüchtige Chemiker wohl geglaubt haben, denn sonst müßte der Bergkryftall aus Indien oder von Madagaskar viel härter seyn, als der europäische, auch nehme das specifische Gewicht keineswegs mit der Härte zu, wie Bergmann gemeint habe, denn der härteste bekannte Stein, der Diamant, set leichter als viele weniger harte Edelsteine und der weiche Schwerspath übertreffe alle am specifischen Gewicht. 2

¹ Monnet, Nouveau Système de Mineralogie. Paris 1779. "L'auteur, Inspecteur général des mines, et qui connoit sans doute mieux que personne la physionomie et l'allure des mineraux, dit pag. 36: que le but de la Cristallographie est abusif — pag. 39: que la Nature ne s'assujettit à aucune règle, que sa règle est de n'en avoir aucune; qu'elle varie la forme des minéraux selon les contrées où elle les produit, sans avoir égard à leur nature et à leur composition." — Ant. Grimoalb Monnet, geb. 1734 zu Champeir in Auvergne, gest. 1817 zu Paris.

² In der Abhandlung "De terra gemmarum" sagt Bergmann, indem er auf die Thonerde der Etelsteine hinweist: "Quantane ideo opus suit exsiccatione, ut eo usque potuerit indurari compages? Canicula earum regionum, quae extra tropicos sunt sitac, huic negotio impar est: Indiarum requiritur magis continuus servidiorque aestus. Indurationem condensatio comitatur, gravitatem specisicam augens, unde etiam gemmae

Bergmann kommt in einer Abhandlung von 1784 noch einmal auf die Werthung der äußeren Kennzeichen gegen die chemischen zurück und bleibt wesentlich bei seinen früheren Ansichten. Die Abhandlung ist betitelt: Meditationes de Systemate Fossilium naturali. 1 Das oft citirte Sprichwort, der Farbe nicht zu sehr zu vertrauen, finde vorzüglich bei der Oryctologie Anwendung. Der Reflex der Strahlen, welcher die Farbe hervorbringe, hänge von der Beschaffenheit der Oberfläche ab und seh durch Wärme und selbst durch das Tageslicht veränderlich, so daß die Farbe allmälig ganz verschwinden könne. Färbung einer durchsichtigen Substanz entspringe von den durchgehenden Strahlen und zeige eine gewisse Attraction an; es seh bekannt, daß die Durchsichtigkeit von der Anordnung der materiellen Theilchen abhänge und daß sie, wenn diese gestört sep, verschwinde und mit ihr jede Wirkung, welche sonst durchgehende Strahlen ausüben. 2 Daß er ungeachtet seiner frystallographischen Entbeckungen, die ihn eher das Gegentheil hätten lehren können, der Krystallform und Struktur keine Sicherheit und Beständigkeit zuerkannte, ist bereits erwähnt worden, hier spricht er es noch bestimmter aus, indem er sagt: Forma aliaeque qualitates externae, quae solis sensibus possunt dijudicari, a rebus pendent circumstantibus, pro re nata multiplici modo variantibus, manente intrinseca natura eadem. Man habe zwar mit einiger Wahrscheinlichkeit an einen Zusammenhang der Form mit der Art der Substanz geglaubt, er habe aber gezeigt, daß diese Lehre falsch sep. Si igitur, schließt er, sigura regularis et optime determinata etiam fallit, nulli sane notae superficiariae fidendum esse patet, quippe quae diversissimis saepe materiis communes, et in eadem nullo modo constantes sunt.

hoc respectu aliis crystallis terrestribus palmam praeripiunt." Opasc. II. pag. 98.

¹ Opuscul. T. IV. p. 180.

² Omnia haec spectacula, jagt er weiter, a moleculis phlogisticis derivanda videntur, quarum diversa vel copia, vel magnitudo, vel elasticitas: vel etiam velocitas, colorum determinat differentiam. Opuscul. T. IV. p. 190.

Die Härte hält er nicht für wesentlich, weil sie von zufälligen Umständen des Austrocknens einer Substanz abhänge. Der weiche Thon werde ohne materielle Veränderung durch Erhitzen immer härter und zuletzt so hart, daß er am Stahle Funken gebe.

Das specifische Gewicht erkennt er für die Metalle und ihre Mischungen als ein wesentliches Kennzeichen an, für die andern Fosssillen seh so schwankend, daß deren Natur und Zusammensetzung dadurch nicht zu bestimmen seh.

Es gelte also das Juvenalische: fronti nulla sides, gleichwohl sepen die äußeren Kennzeichen bei genauer Bestimmung, wie sie der berühmte Werner mit Glück versucht habe, tauglich zur Unterscheisdung von Varietäten und ein geübtes Auge könne wohl von ihnen direkt zu entscheidenden Experimenten geführt werden.

Um dieselbe Zeit, da in Deutschland die Arpstallfunde durch Werner, in Schweden durch Bergmann und in Frankreich durch Romé de l'Isle Gegenstand eines specielleren Studiums geworden ist, in den achtziger Jahren gesellte sich zu den genannten ein Forscher, welcher an genialer Auffassung des Gegenstandes und an seiner Beobachtungsgabe sie alle weit übertraf, es war der Abbé René Just Haup. Dieser ebenso bescheidene als ausgezeichnete Mann war, der Sohn eines Webers zu St. Just, Departement Dise, am 28. Februar 1743 geboren. Er bekleidete über 20 Jahre eine Lehrstelle am Collège des Cardinal Lemoine, wurde 1793 Mitglied der Commission für Maße und Gewichte, 1794 Conservator des Cadinet des mines, 1795 Lehrer der Physis an der Normalschule und 1802 Professor der Mineralogie am Museum d'Histoire naturelle und an der Faculté des sciences. Er starb am 3. Juni 1822 zu Paris.

Seine ersten Arbeiten über die Struktur des Granats und der Ralkspathe erschienen 1781 (Journal de Physique 1782), seine Absandlung "Essai d'une theorie sur la structure des cristaux etc." erschien 1784 und eine ähnliche "Exposition abregée de la theorie de la structure des cristaux. 1793;" sein berühmtes Buch "Traité de Mineralogie" aber in erster Auflage 1801, und somit

wird es geeignet sehn, seine Arbeiten im nächsten Zeitabschnitt zu besprechen.

Die Krystallforschungen gingen auch weiter in dem schon früher mehrmals betretenen Gebiete der Arhstallogenie. Hier war es vorzüglich Leblanc, 1 welcher sich mit betreffenden Experimenten beschäftigte und dabei erkannte, daß das Wachsen eines Krystalls allein durch Juxtaposition der materiellen Theilchen stattfinde und Ausnahmen nur scheinbar sepen. (Observation sur la Physique, sur l'Histoire naturelle et sur les arts. XXXI. 1787. p. 29.) Er stellte mannigfaltige Mischungen verschiedener Salze her, von Kupfervitriol, Eisenvitriol, Bittersalz 2c. und beobachtete, daß sich vollkommen homogene Arpstalle aus den Lösungen bildeten und daß ein vorherrschendes Salz anderen der Lösung beigemengten seine Form aufzwingen könne, so der Alaun dem beigemischten Eisenvitriol und Glaubersalz, mit welchem diese in Oktaedern krystallisiren (A. a. D. p. 93). Leblanc untersuchte auch die möglichen Bedingungen einer Formänderung und zeigte, daß eine Alaunlösung mit Thonerdehydrat gekocht, Alaunkrystalle in Würfelform gebe (p. 241), daß ferner ein Alaunoktaeder in solche Lösung gebracht, in die Würfelform sich verändere. Er fand einen wesentlichen Unterschied, ob ein Krystall in dem oberen oder unteren Theil einer Lösung fortwachse, daß die Vergrößerung in der tiefer liegenden Flüssigkeit auffallend bedeutender sep, daß an der Oberfläche dagegen sogar Krystalle oft wieder aufgelöst werden 2c. und er schließt daraus auf eine ungleiche Vertheilung der krystallisirbaren Moleküle in einer Lösung. Auch über die Veränderung der Lage eines fortwachsenden Krystalls, über die nöthige Temperatur 2c. stellte er Bersuche an und hob hervor, daß die freiwillige Berdunftung die vollkommensten Arpstalle gebe und daß die sog. überzähligen Flächen (die Flächen sekundärer Gestalten an einer Grundform) nur entstehen, wenn ein durch Lösung theilweise angegriffener Arpstall wieder zum Fort: wachsen gebracht werbe (Observations etc. XXXIII. 1788. p. 374).

¹ Nicolaus Leblanc, gest. 1806, vor ber Revolution Chirurg bes Herzogs von Orleans, später Abministrator bes Seinebepartements.

Fig. 68.

Et hat seine Ersahrungen in einer besonderen Schrift "De la Crystallotechnie ou Essai sur les Phénomènes de la Cristallisation" gesammelt, welche 1802 erschienen ist.

Die Leistungen Rirwans find im folgenben Rapitel erwähnt, ba fie vorzugsweise bie chemische Seite ber Dineralogie betreffen; bier mag nur bemerft werben, bag er in Beziehung auf die Arpstallisation sich nicht weit einlassen wollte. "Die Abanberungen in ber Gestalt frystallisirter Rörper, jagt er in feinen Anfangegrunden ber Mineralogie, werde ich anzugeben nicht versuchen, besonbers ba ich ihr Detail ale" febr wenig nütlich ansebe." Das specifische Gewicht suchte er genau zu bestimmen und bie Angaben von Briffon, 1 welche bamals vorzüglich galten, zu vervollständigen. Er bediente sich babei ber von Nicholfon 2 erfunbenen Senfwage. Saub berichtet über biefes Instrument mit Beigabe ber Abbilbung (Figur 58) im Journal d'Histoire naturelle. T. I. 1792. (überfest im Journal ber Phyfit von A. C. Gren. B. 5. 1792). Man belaftet auf bem Teller A bie in einem Cylinberglas mit bestillirtem Baffer schwimmenbe Bage, bis

¹ Mathurin Jacques Briffon, geb. 1728 zu Fontenai.le. Peuple, gest. 1806 zu Broiffi bei Berfailles, Professor ber Physit der Centralichulen zu Paris. — Pesanteur specifique des corps. Paris 1787.

² Billiam Richolfon, geb. 1753 ju London, gek. 1816 ebenda, juleht Emilingenieur und Litterat, in London wohnhaft. Description of a new-instrument for measuring the specific gravities of bodies. (Mem. Manchest. Soc. II. 1787.)

sie an den Feilstrich bei b einfinkt, legt dann die Probe auf und bringt durch zugelegte Gewichte die Wage wieder bis b zum Sinken. Durch Abzug der Summe der Gewichte von der ersten Belastung erfährt man das absolute Gewicht der Probe = p. Diese wird dann auf die Fläche des Regels bei E gelegt, wobei die Wage steigt und dann die zum abermaligen Einsenken dis k nöthigen Gewichte den Gewichtsverlust im Wasser $= \frac{p}{q}$.

II. Von 1750 bis 1800.

2. Mineralchemie.

Wir begegnen zu Anfang dieses Zeitraumes einem Forscher, welchem die chemische Mineralogie wesentliche Fortschritte verdankt, aber auch die nichtchemische hat von seinen Arbeiten viele werthvolle Belehrungen und Aufklärungen gewonnen. Es ist der damalige schwebische Berghauptmann Axel von Cronstedt, 1 welcher im Jahre 1758 anonym eine Mineralogie herausgab unter dem Titel: Försök til Mineralogie, eller Mineral-Rikets upstellning. Stockh., welфe 1760 von Wiedemann und 1770 von Brünnich in deutscher Uebersetzung erschien. Durch seine chemischen Forschungen geleitet, machte er aufmerksam, wie unbegründet die Unterscheidung von Erdens, Sand: und Steinarten in eigenthümliche Klassen seh und wie die Felsarten, Schiefer, Versteinerungen und Naturspiele unrichtig beurtheilt und mit den Mineralien vermengt worden sepen. Erden und Steinarten bringt er in eine Klasse, "weil sie ihren Grundtheilen nach einerlei sind, weil diese in jene und umgekehrt jene in diese verwandelt werden, und weil ihre Grenzen nach der Härte und Weiche unmöglich jemals genau bestimmt werden können. Wo höret nach

¹ Axel Friedr. von Cronstedt, geb. 1722 zu Göbermanland, gest. 1765 zu Stockholm, Bergrath.

biesen Gründen die Kreide auf, und wo fängt der Kalkstein an in den englischen Erdschichten."

"Der Sand ist an sich nichts als kleine Steine. Sobald man also dem Sande einen besonderen Platz einräumt, muß man den Klappersteinen gleiches Recht widerfahren lassen. Die losen Erdsteine und zuletzt die Berge müssen ihre besondere Klassen haben."

"Felssteinarten können auch aus eben ber Ursache in ein System nicht aufgenommen werden. Es wäre dieß ebenso ungereimt, als wenn man in der Kräuterkunde den Mistel und dergleichen Gewächse nach den Geschlechtern und Sattungen der Bäume und Kräuter, und nach den Mauern und Wänden, darauf sie sich angehängt haben, in Geschlechter und Gattungen eintheilen wollte."

"Durch Schiefer wird eine Figur, nicht aber eine besondere Art der Eigenschaft angemerkt. Die Beschaffenheit der Theile, die ich gerne beobachte, indem oft in dem Verhalten einiger Unterschied darauf beruhet, betrifft dieselbige nicht, sondern nur eine gewisse Lage im Gebürge. Doch würde ich mir gewiß Gewalt angethan haben, wenn die Eigenschaft, sich in Schiefer zu theilen, einer gewissen Art allein eigen wäre: Allein dieß ist weit gesehlet. In Jemteland hat man reinen Duarz, schuppenartigen und dichten Kalksein, versteinerten Eisenthon, Alaunerze und viele Felssteinarten, die wie Pappe in dünne Schiefer getheilt werden können."

"Naturspiele (lusus naturae) haben keinen besondern Platz—'
denn Bergkriftalle kommen mir ebenso künstlich vor, als die in gewissen Figuren erhärteten Mergelgattungen (Malrekor) und der Glaskopf pfleget oft eine fürtrefflichere Figur zu haben, als der ihm verwandte Adlerstein."

"Figurirte Steine oder Abbildungen von Gewächsen, Thieren und dergleichen Beränderungen, die Farben in den Steinen verursachen können, sind meiner Einsicht nach von weit geringerer Wichtigkeit und größerer Schwierigkeit, besonders da die Menschen nicht einerlei Einbildungskraft haben, daß einer mit dem andern von gleichen Gedanken sehn könnte und also können alle zu dieser Klasse gehörige Körper unmöglich bestimmt werden. Der Nutzen derselben ist auch sehr gering, ja sast gar keiner, indem alle Werke des Schöpfers für ihn gleich künstlich und unserer Bewunderung in gleichem Grade werth sind. Es entsteht vielmehr aus einem solchen Geschmacke eine Pedansterei, die die Leute nach und nach von der rechten Kenntniß zur Aufsmerksamkeit auf Kleinigkeiten ableitet."

Die Versteinerungen sehen auch nur bezüglich ihrer Substanz Gegenstand der Mineralogie. "Ob die Korallen Gewächse oder Wohnungen gewisser Würmer sind, überlasse ich andern auszumachen, und
nehme sie alsdann erst mit vieler Kaltsinnigkeit in diesen Entwurf auf,
wenn sie entweder zu Kreide zermulmt, oder in Spath und dergleichen Körper verwandelt worden sind."

In Betreff der Bezoare sagt er: "Steine aus Thieren und Fischen sind theils aus brennbaren Theilen, Salzen und einem geringen Theil von Erde zusammengesetz; theils aber mit den Gebeinen der Thiere von einerlei Beschaffenheit und können daher ebenso wenig in ein System aufgenommen werden, als die Kerne in den Früchten. Die Steine aus dem Büffelochsen und der Hutfilz sind in so weit von einander unterschieden, daß der erstere durch den motum peristalticum in den Eingeweiden der Thiere, der letztere aber durch den Fleiß der Wenschenhände zusammengefilzt werden. Sollten denn nicht die Steine aus den Büffelochsen und andern Thieren als relicta animalia angesehen werden."

Nach den angeführten Grundfätzen wird von Cronstedt eine sehr zweckmäßige Säuberung und Sichtung des mineralogischen Gegenstandes vorgenommen und ohne Rücksicht auf zufällige Aeußerlichkeit Zusammengehöriges vereinigt.

So findet sich Kreide, Marmor, Tropsstein und krystallisirter Kalkstein naturgemäß zusammengestellt und werden durch eine voraus: geschickte chemische Charakteristik kenntlich gemacht und bestimmt.

Die chemischen Erfahrungen waren freilich noch zu weit zurück, um dergleichen Charakteristik überall gleichmäßig durchzuführen und bei den Kieselarten sagt er, daß ihm in Ermangelung der chemischen

2. Mineralchemie.

Renntniffe nichts übrig bleibe, als fie als einfache Körper anzusehen, "sie mögen so zusammengesetzt sehn, wie sie wollen."

Bir werben barauf fpater noch gurud. tommen, junachst aber ift bervorzuheben, bag Cronftedt in gebachter Schrift zuerft den Gebrauch des Löthrohrs erwähnt, bes befannten einfachen Mittels, mit ber Flamme einer Lampe ober einer Rerge bie Broceffe im Aleinen burchzumachen, welche mit Beblafe und Schmelgöfen im Großen vorgenommen werben,' bes Instruments, wel: des in feiner Art für bie Mineralchemie ebenso viel geleistet hat als bas Goniometer für die Arbstallographie. Die Art, wie Cronftebt baffelbe gebrauchte, erfahren wir aus ber Uebersetung feiner Dineralogie ins Englifde burch G. von Engeftrom, 1 welcher im Jahre 1765 eine Abbandlung über bas Lothrohr verfaßte und biefe mit genannter Nebersehung 1770 bruden ließ. Sie wurde bann 1773 burch Retius ins Schwebische überfest und weiter burd Chr. Ehr. Beigel ins Deutsche. ? Es ift oben angeführt

An Essay towards a system of Mineralogie, by Croustedt, translated from the Swedish by von Engeström, revised and corrected by Mendes da Costa. Lond. 1770.

² herrn Guftav von Engeströms Beichreibung eines mineralogischen Taschenlaborateriums und insbesondere bes Rubens bes Blaserobrs in der Mineralogie. Aus d. Schwed. übers.
von Chr. Ehrenfr. Beigel. Greifswalde 1774.
2. Muft. 1782.

worden, daß schon Erasmus Bartholin den isländischen Spath mit dem Löthrohr untersuchte und Bergmann erwähnt, daß der schwesdische Metallurge Andreas von Swab, dasselbe ungefähr um 1738 zur Mineralbestimmung gebraucht habe, die Ausbildung der Kunst des Löthrohrgebrauches aber und die erweiterte Anwendung in der Minesralogie verdankt man Cronstedt.

Sein in einem Kästchen bestehendes Taschenlaboratorium ent: hielt das Löthrohr, ein Wachslicht, eine Kornzange, um kleine Proben zu handhaben, drei Flaschen für die Flüsse: Borax, minera:
lisches Laugensalz (Soda) und das schmelzbare Salz des Harns, Sal
fusibile microcosmicum (Phosphorsalz). Ferner einen Hammer
und eine stählerne Platte, ein Mikrossop, einen Feuerstahl, einen
Huseisenmagnet, eine seine Feile, ein Gestell für das Licht, einen
Ring von Eisen, um beim Zerschlagen der Proben das Wegspringen
zu verhindern.

Bei der Untersuchung wird aufmerksam gemacht, die Probe mit dem Vergrößerungsglas auf ihre Neinheit zu prüfen, auch die Härte 2c. Dann folgt die Anweisung über das continuirliche Blasen, die Flamme, die Kohle als Unterlage, die Größe der Probe, wofür 1/8 Zoll im Duadrat 2c. Das Platin war damals noch wenig bekannt und wurde erst 1772 als Blech und Draht hergestellt, unsere jezige Pincette und der für die Behandlung der Flüsse so werthvolle Platindraht kommt daher nicht vor, sondern die Kohle war der alleinige Träger der Löthrohrproben bei allen Versuchen.

Besonders sorgfältig sind die Metallproben bearbeitet. Es wird vorgeschrieben, die Probe zuerst zu rösten, um Schwesel und Arsenik an dem Geruch zu erkennen, letzteren am Knoblauchgeruch des Rauches. Dann wird die Probe für sich oder mit einem Flußmittel weiter geschmolzen. Das Glaserz wird für sich oder mit Zusat von etwas Borax zu Silber reducirt, ebenso reines Zinnerz zu Zinn und die

¹ Eine Anleitung, dieses Salz zu bereiten, gab zuerft Marggraf in ben Denkschriften ber Berliner Alabemie vom Jahre 1746. Es wurde bamals nur aus Parn bargestellt.

meisten Bleierze zu Blei. Beim Zinnstein soll man etwas Borar zussetzen, weil er die zu schnelle Verbrennung des Zinns hindert, auch mag man mit dem Blasen aufhören, wenn man so viel Zinn reducirt hat, daß man es erkennen kann, denn sonst verbrennt man dieses wieder. Quantitativ sepen diese Proben nicht zu machen. Indessen, heißt es, muß man dieses nicht für einen Fehler halten, da ein Steinskenner zusrieden sehn kann, wenn er weiß, was für ein Metall sich in diesem oder jenem Erze sinde.

Eisenhaltiges Schwefelblei ist zu schmelzen, bis kein Schweselsgeruch mehr verspürt wird und dann mit Borax zur Extraktion des Eisens noch einmal umzuschmelzen. Ein Silbergehalt ist auch zu entbeden, wenn das Blei allmälig oxydirt wird. Die Kupsererze können meistens reducirt und das Kupser noch durch Borax gereinigt werden. Es wird die blaue und grüne Färbung bemerkt, die das Kupser dem Boraxglase unter Umskänden ertheilt.

Die Eisenerze werden nach gehöriger Calcinirung durch den Magnet erkannt, das Wismuth an der braunen Farbe, die es dem Borazglase ertheilt, das Antimon an seiner Flüchtigkeit und, wie es heißt, an seinem eigenthümlichen Geruch, welcher sich leichter aus Erfahrung kennen lernen, als beschreiben lasse. Kobalt erkennt man an der blauen Farbe, die es mit Boraz gibt. Um die Farbe zu erkennen, hilft er sich durch Kneipen der nicht ganz erkalteten Perle und Ausziehen zu einem Faden. Der Braunstein ertheilt dem Boraz eine Hyazinthsarbe.

Man sieht, wie weit schon im ersten Anfange die Untersuchungen mit dem Löthrohr gebracht wurden und wie zweckmäßig die Wahl der Flußmittel war. Der Verfasser gibt auch an, daß man sich statt des Blasens mit dem Munde eines geeigneten Blasebalgs bedienen könne, wie ihn die Glasblaser gebrauchen. Dem beschriebenen kleinen Apparat sück er noch einen andern bei, um Versuche auf nassem Wege anzusstellen. Zu Auflösungsversuchen werden als die wichtigsten die Salpeterz, Bitriolz, und Kochsalz-Säure bezeichnet, die Salpetersäure am meisten gebraucht. Sie löst die Kalksteine mit Brausen auf, wodurch sie von

Riesel: und Thonarten leicht zu unterscheiben. Der Gpps, heißt es, welcher aus Kalk und Bitriolsäure besteht, wird, wenn er völlig mit der Bitriolsäure gesättigt ist, von der Salpetersäure gar nicht angegriffen — ist er aber nicht vollkommen gesättigt, so braust er allerdings mit der Salpetersäure und zwar stärker oder schwächer, nachdem ihm viel oder wenig Bitriolsaures sehlt.

Bon den Zeolithen, welche Cronstedt zuerst aufstellte, wird ansgeführt, daß sie in Salpetersäure sich lösen und die Lösung die besondere Eigenschaft habe, nach einiger Zeit in eine klare Gallerte überzusgeben, die so sest sehn, daß man das Glas, worin sie ist, hin und her kehren kann, ohne daß sie herausfällt."

Ueber die Kenntlichkeit des Angriffes einer Säure auf eine scheinbar unlösliche Probe wird gesagt, daß man die Flüssigkeit abgießen und mit Laugensalz sättigen soll, wo dann, im Falle etwas aufgelöst worden, dieses niedergeschlagen werde. — Die Reactionen der einzelnen Wetalle gibt Engeström nicht an, Cronstedt beschreibt sie in seiner Mineralogie und sind dabei alle bis dahin bekannten Erfahrungen benütt. Wir heben Nachstehendes hervor, um den Standpunkt solcher chemischen Charakteristik um 1760 anzubeuten.

Gold. "Bom Königswasser, welches aus einer mit Salpetersäure vereinigten Kochsalzsäure bestehet, wird es aufgelöst, aber nicht von einer jeden dieser Säuern insbesondere, oder von andern Salzaufzlösungen und sauren Geistern." Die Bildung des Knallgoldes sindet sich ebenfalls in der Charakteristik angegeben. (Dieses Verhalten des Goldes war schon im 15. Jahrhundert bekannt.)

Silber. "Bon der Salpetersäure und durchs Kochen von der Bitriolsäure wird es aufgelöst. Mit Kochsalz, oder dessen Säure aus der Auflösung des Scheidewassers gefällt, vereinigt es sich so mit der Säure, daß selbige im Feuer nicht davon getrennt wird, sondern zu einer glasähnlichen Masse, die Hornsilber genennet wird, zusammensschmilzt." (Dieses Verhalten des Silbers schon im 15. und 16. Jahr: hundert bekannt.)

Platin. Platina del Pinto. Davon heißt es: "Ist ein in

unseren Zeiten entbecktes Detall, welches in den Abhandlungen der schwedischen Akademie der Wissenschaften fürs Jahr 1752 vom Herrn Scheffer und vom Herrn Lewis in den Philos. Transact. 1754. Vol. 48. umständlich ist beschrieben worden, doch aber so, daß man sehen kann, daß keiner von des andern Versuchen etwas vorhergewußt habe. In der Ausforschung der vornehmsten Sigenschaften sind beide gleich glücklich gewesen. Durch ihre Versuche ist man von der Gleichs heit dieses Metalls mit dem Golde überzeuget worden, so, daß man dulden muß, daß ihm die Benennung des weißen Goldes beigelegt werde, ob es gleich sowohl der Theorie nach, als wegen seiner Rußsbarkeit aus folgenden Ursachen vom Gold zu unterscheiden ist.

- 1. Ist es von weißer Farbe.
- 2. So schwerflüssig, daß man noch nicht im Stande ist, einen Grad des Feuers zu bestimmen, der es in Fluß bringen könnte, es seh denn durchs Brennglas, welches noch nicht versucht worden ist. Mit andern ganzen und halben Metallen schmelzet es leicht, besonders mit dem Arsenik, sowohl in dessen glase als kalkartigen Gestalt.
- 6. Wenn es nach der Auflösung durch Zinn oder dessen Auflösung aus dem Königswasser gefället wird, gibt ex keinen mine: ralischen Purpur. Es kommt aus Choco in Papajan, einer perua: nischen Provinz unweit dem Fluß Pinto im spanischen Antheil von Amerika."

Zinn. "Bom Königswasser und Salzgeiste, wie auch vom reinen Bitriolöle wird es aufgelöst, allein im Scheidewasser wird es nur zu einem weißen Pulver zerfressen."

Ble i. "Es wird aufgelöst: Bon der Salpetersäure, von einem verdünnten Bitriolöle durch Digestion mit demselben (ist wohl nur gemeint, daß es davon angegriffen wird) von vegetabilischen Säuren 2c. Es verhält sich mit der Rochsalzsäure, wie das Silber und man erhält dadurch ein sog. Hornblei."

¹ Henrik Theophilus Scheffer, geb. 1710 zu Stockholm, gest. 1759 ebenba, Probierer am schwedischen Bergcollegium und Münzprobierer.

² William Lewis, geft. 1781, Phyficus ju Ringston in Gurrey.

Die Krhstallisation des phosphorsauren Bleiorpds aus dem Schmelzfluß bemerkte Cronstedt, die Mischung dieser Species war ihm aber noch nicht bekannt.

Rupfer. "Es wird von allen Säuren, nämlich von der Vitriols, Salzs, Salpeters, Gewächsfäure und von alkalischen Auflösungen (wosmit wohl Ammoniak zunächst gemeint) aufgelöst. — Der Rupfervitriol erhält eine hohe blaue Farbe. Die vegetabilische Säure hingegen gibt ein grünes Salz, das wir Grünspan nennen. — Aus den Auflösunsgen kann es in metallischer Form gefället werden und eine solche Fälslung bestimmt die Entstehungsart des Cementkupfers." (Schon im fünfzehnten Jahrhundert bekannt).

Eisen. "Der Eisenkalk wird von Salzgeist und vom Königswasser solviret. Dieser Kalk wird aus den sauern Geistern durchs seuers beständige Laugensalz mit einer grünen Farbe niedergeschlagen, welche blau wird (Berlinerblau), wenn das Alkali mit einem brennbaren Wesen vereinigt ist, da das letztere sich mit dem Eisen verbindet, beide aber im Feuer ihre Farbe verlieren und braun werden." (Das phlogistissite Alkali, Blutlaugensalz, wurde 1752 von Macquer entdeckt.)

Duecksilber. "Bon der Salpetersäure wird es aufgelöst und aus dieser Auflösung kann es durch ein flüchtiges Alkali in ein weißes und durch ein feuerbeständiges Laugensalz zu einem gelben Pulver oder Kalk niedergeschlagen werden. Bom Bitriolöl wird es durch starkes Rochen mit demselben aufgelöst. Die Salzsäure thut ihm nichts, wenn es nicht vorher durch andere Säuren aufgelöst ist, in diesem Falle aber vereinigen sie sich und sie können zusammen sublimirt werden, durch welche Sublimation ein starker Gift erhalten wird."

Wismuth. "Im Scheidewasser wird er ohne Farbe aufgelöst. Die Auslösung durch Königswasser aber wird roth. Aus beiden läßt er sich durch reines Wasser als ein weißes Pulver fällen, welches Blanc d'Espagne genennet wird. Die Kochsalzsäure schlägt ihn auch aus der Auflösung nieder, und machet mit ihm den Hornwismuth."

Zink. "Er wird von allen Säuren aufgelöst, die Vitriolfäure wirket auf ihn am stärksten. Sie muß aber mit Wasser verdünnt

sehn, wenn er badurch aufgelöst werden soll." (Daß sich dabei ein brennbares Gas entwickle, zeigte Cavendish 1766, die Entwicklung desselben durch verdünnte Schweselsäure und Eisen kannte schon Boyle 1672.) Es wird erwähnt, daß v. Swab 1738 Zink im Großen bei Westerwick destillirte.

Spiesglas. "Bom Salzgeiste und dem Königswasser wird es aufgelöst, aber vom Salpetergeiste wird es nur zerfressen. Durch Wasser wird es aus der Auflösung, die durch Königswasser geschehen ist, niedergeschlagen."

Arsenik. "Der Arsenikkönig wird durchs Scheidewasser aufgelöst, und ist übrigens, weil er schwerlich rein zu erhalten, sondern allezeit mit andern Metallen vereiniget ist, durch allerlei Auflösungsmittel wenig untersucht."

Robalt. Kobolt. "Vom concentrirten Vitriolöl, Scheide: und Königswasser wird er aufgelöst. Die Auflösungen haben eine rothe Farbe."

"Der Hergrath Brandt, wird bemerkt, ist der erste, der den Kobalt untersucht hat. 1735."

Nickel. "Durch Scheidewasser, Königswasser und Salzgeist wird er ausgelöst, obgleich etwas schwerer, von der Bitriolsäure. Alle Ausslösungen färbt er dunkelgrun. Das aus demselben entstehende Bitriol erhält eben die Farbe, und das Colcothar dieses Vitriols wird durchs Rösten, sowie die Präcipitate aus den Auslösungen hellgrun. Der Salmiakgeist löst die Präcipitate auf mit blauer Farbe, wenn man aber diese Solution ausdünsten läßt und den Bodensatz reduciret, erzhält man keinen Kupser, sondern einen Nickelkönig." — Das Nickel wurde 1751 zuerst von Eronstedt metallisch dargestellt.

Unter den deutschen Mineralogen, welche die chemische Charakteristik der Mineralien besonders beachteten, ist gleichzeitig mit Cronstedt, Joh. Gottlob Lehmann zu nennen. Er war preußischer Bergrath in Berlin, wo er auch Borlesungen hielt, bis 1761, dann Prosessor der Chemie und Direktor des kaiserl. Nuseums in St. Petersburg; machte von 1765 an im Auftrag Ratharina's II. naturhistorische

Reisen im russischen Reiche. Ort und Zeit seiner Geburt sind nicht bekannt; er starb zu St. Petersburg 1767, als ihm, wie angegeben wird, eine mit Arsenik gefüllte Retorte zersprang. — Er hat eine Reihe chemischer und mineralogischer Abhandlungen geschrieben. Wir heben hier seinen "Entwurf einer Mineralogie 2c. hervor," welcher zuerst 1758 und in zweiter Auflage 1760 zu Berlin erschienen ist.

Ueber die Eintheilung natürlicher Körper, sagt er, daß sie nach chemischen Grundsätzen oder nach dem äußerlichen Ansehen, oder nach dem Gebrauch, oder nach gewissen Grundsätzen, "die en general auf alle passen," geschehen könne. Es folgt dann eine Erläuterung hierüber. "Körper nach chymischen Grundsätzen zu rangiren, erfordert, daß man alle und jede auf das sorgfältigste und reinlichste untersucht, und diejenigen hernach unter einerlei Klasse bringt, die ihren Bestandtheilen und Mischungen nach völlig einerlei sind. Dieses ist leicht gesagt, aber schwer gethan, und es werden Jahrhunderte dazu erfordert werden, ehe man nur einigermaßen auf diese Art mit dem Mineralreiche zu Stande kommen wird, und doch zweifle ich, daß man jemals zur vollkommenen Richtigkeit damit kommen dürfte, da täglich neue Körper entdecket und neue Mischungen gefunden werden. Nach dem äußerlichen Ansehen die Körper einzutheilen, ist folgends gar nicht ficher, denn, wie viele Dinge sehen sich nicht vollkommen einander ähnlich, und sind doch ganz verschieden, z. E. der schwarze kürre Robold von Sosauer-Glück in Sachsen, siehet wie ein gemeiner schwarzer Hornstein aus, ja er schlägt auch Feuer mit dem Stahl und ist doch Robold. Der durchsichtige gewachsene Zinnober aus Ungarn, Japan 2c., ja auch verschiedene rothe Stuffen, Auripigmenti nativi, scheinen rothgülden Erpt zu sehn, und sind es doch nicht, und so in hundert Exempeln. Mineralien bloß nach ihrem mechanischen Gebrauch einzutheilen, würde die Mineralogie noch unvollkommener machen, benn auf diese Art mussen alle biejenigen Sachen, beren Ruten und Gebrauch man noch nicht kennt, so lange wegbleiben, bis sie sich als nützliche Körper habilitirt hatten. Hieraus sieht man also, daß die erstere Art vor der Hand ganz unmöglich, die beiden lettern aber unsicher

und unzulänglich sind. Es bleibt uns also nur die vierte Art übrig, nach welcher wir die Körper nach gewissen mehr allgemeinen Sätzen eintheilen, welche in der Folge auf alle in dieses oder jenes Reich gehörige Körper passen."

Ungeachtet dieser Auseinandersetzung sind bei seiner Eintheilung doch die chemischen Eigenschaften vorzüglich leitend.

Er unterscheibet fünf Klassen:

- 1. Erben.
- 2. Salze.
- 3. Brennliche Mineralien.
- 4. Steine.
- 5. Metalle.

Von den Erden, deren Wallerius vier Hauptklassen unterschied, Justi und Pott drei, Woltersdorf und Cartheuser zwei, und ebenso Ludwig, 1 gibt er zwölf Abtheilungen:

- 1. Thon.
- 7. Kreide.
- 2. Mergel.
- 8. Steinmark.
- 3. Mondmilch.
- 9. Bunte Kreide.
- 4. Trippel.
- 10. Umbra.
- 5. Bolus.
- 11. Oder.
- 6. Seifenerbe.
- 12. Gartenerbe.

Bom Thon sagt er, daß auch der reinste nicht einsach sey, sonbern "noch eine besondere Erde" enthalte, die sich mit Acido Vitrioli extrahiren läßt und unter gehöriger Bearbeitung zum Alaun wird, wie der berühmte Marggraf entdeckt habe. Die Mondmilch seh gemeiniglich nichts als eine zarte ausgelöste Kalkerde, daher auch die meisten Sorten mit Acidis brausen. Bom Bolus bemerkt er: "Vor Zeiten machte man viel Bunder davon in der Medicin und der meiste Theil derer weißen und rothgesiegelten Erden, womit man den Todtenpaß so vieler Kranken untersiegelte, waren Bolarerden; heutiges Tages ist ihr guter Name ganz weg 2c."

1 Chr. Gottlieb Ludwig, Terrae musei Dresdensis etc. Lipsiae 1749. Fol.

Von der Kreide gibt er das Brausen mit Säuren an. "So gemein sie ist, heißt es weiter, so weiß man doch sehr wenig von ihrer Entstehung; die öfters darinnen befindlichen Muscheln sind bedenklich."

Zu den Ockern rechnet er alle gefärbten aus zerstörten Erzen entstandenen Erden, so außer dem gelben Eisenocker das Berggrün ober Kupfergrün, Bergblau, Koboldbeschlag.

Von den Salzen unterscheidet er

- 1. Saure Salze.
- 2. Laugensalze.
- 3. Mittelsalze.

Zu 1. gehören die Schwefel., Salz- und Salpeterfäure. Sie brausen mit Laugensalzen und werden damit zu Mittelsalzen, färben den Biolensaft roth.

Das Vitriolsaure, sagt er, finde sich in der freien Luft, in Bergwerken, wo viele Kiese anstehen, in mineralischen Wässern und verschiedenen Steinen und Erden. Daß es in der Luft vorkomme, erhelle daraus, daß, wenn man Alkali aus dem Pflanzenreich eine Zeit lang der freien Luft aussetze, evaporire und krystallisire, so erhalte man tartarum vitriolatum. "Und wer solches läugnen will, der darf nur erst so gütig sehn, zu weisen, wo die unendliche Menge derer vitriolischen Ausbünftungen hinkomme, die täglich von den feuerspeienden Bergen, von den Rostherden, von denen Schmelzhütten, ja selbst von benen Alaun: und Vitriolwerken in die freie Luft gejagt, mit diesem zarten fluido melirt und also weit und breit herumgeführt wird." Es folgt nun die ausführliche chemische Charakteristik, daß bieses Acidum sowohl vom Salpeter als vom Rochsalz das Saure losmache, tartarum vitriolatum und bas sal mirabile Glauberi bilbe, mit aufgelösten Kalkerden zu Flußspath werde, mit Phlogiston gehörig traktirt zu Schwefel, daß es mit einer Erde des Thons Alaun gebe 2c.

Bon der Salzsäure gibt er an, daß sie ebenfalls frei in der Natur vorkomme. "Um sich davon zu überzeugen, sagt er, so gebe man sich die Mühe und untersuche denjenigen Dampf, den man gemeiniglich antrifft, wenn man nach Salzquellen gräbt, und welcher Beitritt der äußern Luft zertheilet und verdünnet wird. Den Geruch des Rochsalzsauern hat derselbe mehr als zu stark, er ist erstickend und hat wohl eher Leute den Augenblick ums Leben gebracht. Und warum sollte es denn auch nicht möglich sepn? Sind denn nicht um und bei denen Salzquellen öfters Bitriol= und Schwefelkiese genung? Kann denn nicht durch eine innerliche Actionem et Reactionem, durch eine vorgehende Erhipung u. d. etwas vom Acido Salis losgehen? Fehlt es uns denn an solchen Brunnen, welche ein wahres Sal mirabile Glauberi geben? 2c.

Von den alkalischen Salzen ist als Kennzeichen angeführt, daß sie den Biolensaft grün färben, mit Säuern brausen und damit zu Mittelsalzen werden.

Er bezeichnet, als in Mineralwässern vorkommend, das kohlenssaure Natrum und Ammoniak, wovon das erste aufgelösten Queckssilbersublimat orangefarben, das letztere benselben weiß fälle. Die Mittelsalze brausen mit sauern und Laugensalzen nicht, verändern die Farbe des Biolsasts nicht, nehmen eine krystallinische Gestalt an 20.

Das Kochsalz fällt das "in Salpetersäuren aufgelöste Silber und Blei zu Luna cornua und Saturno cornuo" 2c.

Der Salpeter läßt "vermittelst des Vitriolsauern sein Saures in rothen Dämpfen fahren", verbrennt im Feuer mit Zischen und einer hellen Flamme 2c.

Der Salmiak ist im Feuer flüchtig und läßt "mit alkalischen Salzen und Erden sein alcali volatile urinosum fahren."

Es werden weiter das Bittersalz, der Borax, die Bitriole und der Alaun besprochen, welcher als schwefelsaure Alaunerde, die im Thon steckt, gilt.

Bu den Salzen zählt er noch den Selenit, wohin er den bononischen Stein (Barpt) und wegen des Phosphorescirens auch den Flußspath stellt und den weißen Arsenik.

Als Charafter der "Glaßachtigen Steine" ist angegeben, daß sie mit fixen alkalischen Salzen geschwinder als andere zu Glase werden.

Dahin zählt er alle Edelsteine, Kieselsteine, Hornsteine, Sandsteine und Schiefer.

Einen besonderen Abschnitt bilden die Steine, welche im Feuer härter werben, ohne sich weiter zu verändern. Diese unterscheidet er nach der blättrigen, fastigen oder dichten Bildung. Zu den ersteren gehören die Glimmer und Talkarten und das Wasserblei. Auch das Platina del Pinto ist er geneigt, dahin zu stellen. Zu den fastigen gehören die Asbestarten. Daß diese als unschmelzbare Steine gelten, ist daraus erklärlich, daß die häusig vorkommenden Chrysotile für Asbest gehalten wurden. Zu den dichten Arten dieser Abtheilung werden gezählt: der Serpentin, Speckstein, Topsstein, Hornselsstein und Hornschiefer. "Die Grunderde aller dieser im Feuer härter werz benden Steinarten, sagt Lehmann, scheinet eine durch verschiedne Umstände in etwas veränderte und gemischte Thonerde zu sehn."

Während die Salze mit Berücksichtigung der damaligen Mittel im Ganzen gut charakterisirt und unterschieden sind, ist dieses nicht so der Fall mit den Steinen, namentlich mit den in Säuern unlöslichen Silicaten und dergleichen, denn das Aufschließen lehrte erst Bergmann 1780, wie später noch erwähnt werden wird.

Die Theorie des Phlogistons, welche damals überall Eingang gefunden hatte und fortwährend an Autorität gewann, bezeichnete für viele chemische Arbeiten eine bestimmte Richtung, wie früher nicht der Fall war. Man erkannte, daß die angenommene Gegenwart oder Abwesenheit dieses Phlogistons außerordentliche Beränderungen an den Körpern bedinge und bemühte sich, diese kennen zu lernen und künstelich durch Zusühren oder Entziehen des räthselhasten Agens hervorzubringen. Weil aber dieses Wesen selbst als sehr mannigsaltig anzgesehen wurde und nicht bestimmt zu fassen war, so wurden auch die Ansichten über Mischung und Zersetzung vag und unklar. Indem Lehmann auf die "hauptsächlich seit des berühmten Bechers Zeiten" gangbar gewordene Theorie, daß in allen Körpern "eine Glaßachtige, brennliche, und stüchtige Nercurialische Erde" enthalten seh, hindeutet, sagt er weiter:

"Bor uns ist jetzt genung zu wissen, daß sich alle diese dreh Erden in denen Metallen besinden, und daß die erstere den größten Theil und die Basin derselben ausmacht, die andere denenselben die Mal-leabilität, und die Kraft im Feuer zu schmelten, mittheilet, die dritte aber denenselben den metallischen Glanz und das Gewicht giebt."

Er theilt die Metalle in vollkommene und Halbmetalle. Die vollkommenen sind diejenigen, die eine vorzügliche Schwere vor andern besitzen, unter dem Hammer dehnbar sind, in starkem Feuer entweder unverändert bleiben oder nur zu einem Kalk werden, der sich in noch stärkerem Feuer zu Glas schmelzen läßt. Sie werden wieder unterschieden in solche, die auf der Kapelle halten oder auf derselben zerstört werden. Zu den ersteren gehöre eigentlich nur Gold und Silber, denn Platina del Pinto halte zwar auf der Kapelle aus, werde aber dadurch weder reiner noch malleabler.

Gold finde sich nur gediegen. Bom Silber führt er an: 1) das gediegene; 2) das "Glaßerht", bestehe aus Schwesel und Silber; 3) das "Hornerht", ein Silber, welches entweder "durch ein Kochsalzssaures, oder durch Arsenik mineralisirt worden"; 4) das "Rothgüldenserht", ein mit Arsenik und Schwesel mineralisirtes Silber; 5) das "Peißgüldenerht", aus Silber, Kupfer, etwas Blei, Arsenik und Schwesel bestehend; 6) das "Fahlerht", aus Silber, Rupser, Arsenik, Schwesel und Eisen bestehend; es gebe auch silberarmes, welches zu den Kupsererzen gehöre. — Dann nennt er noch 7) ein "Federerht", in dem das Silber durch Arsenik, Schwesel und Antimon mineralissirt sep.

Zu den nicht kapellenfesten Metallen zählt er Rupfer und Eisen als ziemlich harte, und Zinn und Blei als ungleich weichere. Er nennt unter den Kupfererzen den Kupfernickel als ein mit Arsenik und Farbenkobold innig verbundenes Kupfererz. Bom Eisen führt er unter andern an, daß es der berühmte Herr Marggraf gediegen gefunden habe, und zwar eine ansehnliche derbe Stuffe in ihren Saalbändern. "Ich glaube, sagt er, daß sie vor der Hand noch die einzige ist, die da in Kabinettern existirt, aber warum? Theils, weil man allezeit

gegen das gediegene Eisen gestritten hat, folglich sich niemand die Mühe gegeben, darauf zu merken; theils, weil die meisten Sammler von Stuffen-Rabinettern das Vorzügliche derselben gemeiniglich mehr in reichen Gold- und Silberstuffen suchen, und also öfters das instructivische an andern nicht einmal wahrnehmen."

Er meint, daß Wolfarth oder Wolfram, Schirrl (Schörl), Braun: stein und Eisenglant vielleicht im Wesentlichen nicht besonders verschies den sepen.

Die Halbmetalle charakterisiren sich dadurch, daß sie feste Körper sind, das einzige Quecksilber ausgenommen, daß sie metallglänzend, ziemlich schwer und "in starkem Feuer davon fliegen." Hieher sind gezählt: Wismuth, Zink, Antimon, Kobold, Quecksilber.

Sie sind mit ihren Arten sehr kurz abgehandelt. Das Vorkommen von gediegen Antimon, welches Wallerius angenommen, läugnet er, es gebe das bezeichnete schwedische mit Sale alcali sixo ein hepar sulphuris. Vom Kobold sagt er, daß dessen Farbewesen nur etwas zufälliges seh und sich vom regulinischen Wesen scheiden lasse, und daß die Koboldspeise durch öfteres Schmelzen mit alkalischem Salz und Sand endlich alle Kraft, blau zu tingiren, verliere. Wahrscheinlich war die Veranlassung zu dieser Behauptung die Verwechslung von kobalthaltigen Nickelerzen mit eigentlichen Kobalterzen.

Den chemischen Theil der Mineralogie bespricht auch, vorzüglich zu praktischen Zwecken, Ausbringen der Metalle 2c., "die Einleitung zur Kenntniß und Gebrauch der Fossilien", Riga und Mietau 1769, von Joh. Ant. Scopoli, 1 K. K. Apost. Majest. Cameralphysicus zu Idria und Professor der metallurgischen Chemie, dessen System J. Fr. Gmelin für den praktischen Mineralogen das allernützlichste nennt. Man sindet darin weniger eine wissenschaftliche Behandlung, als eine solche dem Zweck genannter Praxis entsprechende, wobei aber doch die wissensschaftlichen Fragen, zuweilen in origineller Form, berührt werden.

¹ Giovanni Antonio Scopoli, geb. 1723 am 3. Juni zu Cavalese bei Trient, gest. 1788 am 8. Mai zu Pavia, wo er seit 1777 Professor ber Chemie und Naturgeschichte war.

So sagt er von den Vitriolen: "Der Vitriol stedet in dem Kies, wie ein Zwiefalter in der Raupe; oder deutlicher zu reden, er wird durch die Zersetzung einer durchschwefelten Eisen: und Kupfererde erzeuget. Da aber kein Eisenkies ohne Rupfer, und kein Rupferkies ohne Eisen ist, so kann man sicher über alle einsache und natürliche Vitriole lachen, welche die Fossilienbeschreiber angeführet haben. Vom Zinkvitriol will man auch behaupten, daß er von einer mit Schwefel mineralisirten Zinkerde herstammen soll; allein da der Zink den Schwefel nicht sonderlich liebet, und die Vitriolsäure sich lieber mit diesem Metall, als mit Eisen und Kupfer vereinigt, so ist wahrscheinlicher, daß der Zinkvitriol mehr für eine Verwandlung anderer Arten, als für eine Ausgeburt aus eigenen Kiesen zu halten sey. S. 42.

Gegen die Einreihung des Salmiaks und weißen Arseniks in die Klasse der Mittelsalze protestirt er, da sie keine seuerbeständige Grunderde bei sich führen. Bom Arsenik sagt er S. 50: "Der Arsenik lässet sich zwar im Wasser, wie ein andere Salz, auflösen, allein seine eigenthümliche Schwere, seine leichte Verdindung mit metallischen Substanzen, und sein sonderdares Verhalten gegen das seuerseste Alkali verstatten ihm unter den Salzen keinen Platz. Diese Verwirrung, nebst vielen tausend andern, so in der Naturkunde obwalten, ist eine Frucht der Ersindungssucht unserer Zeiten, indem sast jeder nach der Ehre, ein Ersinder zu heißen, seuszet, und durch eine willkührliche neue systematische Abtheilung den Beisall der spätesten Zeiten zu erwerben trachtet." — Die Charakteristik der ausgeführten Species ist sehr mangelhaft.

Von einzelnen Mischungstheilen der Mineralien sind außer den bereits erwähnten von 1754 bis 1759 auf chemischem Wege mahrere bestimmt und ihrem wahren Wesen nach erkannt worden.

Zunächst hat sich darum Andreas Sigismund Marggraf verdient gemacht. Er war 1709 zu Berlin geboren; sein Bater war Apotheker und unterrichtete ihn in der Pharmacie, wobei seine Neigung zur Chemie erwachte. Er machte dann Studien auf den Universitäten zu Frankfurt an der Oder, Straßburg und Halle, und auf der

Bergschule zu Freiberg. Nach Berlin zurückgekehrt, beschäftigte er sich ausschließlich mit chemischen Forschungen, wurde zum Mitglied der Akas demie ernannt und 1760 zum Direktor der physikalischen Klasse dieses Instituts. Er starb 1782.

Marggraf zeigte 1754 die Eigenthümlichkeit der Alaun: oder Thonerde. Diese Erde wurde vorher theils für eine kalkartige gehalten, theils für eine Varietät der Kieselerde. Pott hatte wohl 1746 diese Erde im Thon gefunden und sie als die Basis des Alauns bezeichnet, bestimmt hat er ihre Eigenthümlichkeit nicht ausgesprochen. Man glaubte damals noch allgemein, daß der Alaun nichts weiter sep, als die Verbindung der Schwefelsäure mit dieser Erde, und die ersten Versuche Marggrafs gingen dahin, die aus einer Alaunlösung mit alkalischer Lauge gefällte Erbe mit Schwefelsäure zu verbinden und zu Alaun zu regeneriren. Der Umstand, daß dieses nicht gelang, veranlaßte weitere Untersuchungen, welche sowohl die Erde als eine eigenthümliche herausstellten, als auch zur Erkenntniß führten (zu welcher man durch Beobachtung des Verfahrens auf den Alaunhütten schon lange hätte kommen können), daß ohne Zusatz von Alkali der damaks befannte Alaun nicht gebildet werden könne. Er hat dazu mehrere Thonarten analysirt und die Erde genau untersucht. Er sagt dann — ich declarire fren, daß die Terra aluminis zwar eine Terra in Acidis solubilis, und folglich eine mit einigen Eigenschaften derer sogenannten alcalischen und calcarischen Erden begabte, dem ohn= geachtet aber doch keine würkliche Terra calcarea sep. 1 Daß der Rückstand bei der Zersetzung des reinen Thons mit Schwefelsäure, Riesels erde sep, erkannte er auch. Letztere war schon seit dem 17. Jahrhundert als eigenthümlich dadurch erkannt, daß sie mit Säuren nicht brause, im Feuer für sich unveränderlich seh und mit geeigneten Zusätzen zu Glas schmelze. Man nannte sie glasartige oder glasachtige Erde. Marggraf bewies ferner, daß der sächsische Serpentin nicht zur Thonklasse oder zu den thonigen Steinen gerechnet werden könne, wie damals

Deffen Chymische Schriften B. I. Ausg. von 1768. p. 200.

wegen des Hartbrennens im Feuer allgemein angenommen war. den "chymischen Schriften" II. Thl., p. 3 heißt es: "Wir wollen erstlich nur des Unterschieds gedenken, den ein jeder, auch der schlechteste Mensch, sogleich daran finden kann, und welcher allemal als ein Ge= neralkennzeichen zum äußerlichen Unterschied der Thon: Erd: Arten und des Serpentinsteins und seines Geschlechts geltend ist. Daß nemlich erstlich der Thon und alle seine Arten, wenn sie wahre und würkliche Thöne sind, sowohl geschlemmt als ungeschlemmt, wenn sie recht trocken find, der Zunge gleich anhängen; ja sogar wenn sie auch einiger maßen calcinirt ober mäßig erglühet sind, daß selbige auch ins Wasser geworfen, sogleich nach und nach darin zerfallen, welches alles behdes der Serpentin:Stein und seine Arten die Speck:Steine niemahls thun werden." Dieses Verhalten habe ihn auf die Vermuthung gebracht, daß im Serpentin eine ganz andere auflösliche Erde sehn müsse, als im Thon. Er behandelte nun den Serpentin mit Schwefelsäure, um zu sehen, ob die Lösung fähig sep Alaun zu bilden oder nicht. Sie bilbete keinen Alaun, und für sich abgedampft 2c. lieferte sie ein Salz, gleich dem Sal Ebshamense, Sal Sedlitzense ober Seydschutzense, nämlich wahres Bitterfalz. Die Verschiedenheit der Bittererde von der Kalkerde erkannte Fr. Hoffmann 1 um 1724, den eigentlichen Beweis dazu lieferte aber erst Black 2 1755, weiter Marggraf und

¹ Hoffmann war 1660 zu Halle geboren, wo sein Bater Stadtarzt war. 1678 bezog er die Universität Jena, um Medicin zu studiren, und promovirte daselbst 1681. Er begann nun Borlesungen über Chemie zu halten. 1682 reiste er zur Wiederherstellung seiner Gesundheit nach Minden und von da nach England. 1685 wurde er als Garnisons- und Stadtarzt nach Minden berufen und vertauschte diese Stellung 1688 mit einer gleichen in Halberstadt. 1693 wurde er Prosessor der Medicin in Halle. Er starb daselbst 1742.

² Joseph Black war 1728 zu Borbeaux geboren, wo sein Bater, ber aus Schottland stammte, in Handelegeschäften lebte. Von 1740 an erhielt er seine erste Ausbildung zu Belfast in Irland, bezog 1746 die Universität Glasgow und studirte Medicin und Chemie. 1750 ging er nach Edinburg und wurde 1756 Professor der Chemie in Glasgow. 1766 kam er in gleicher Eigenschaft nach Edinburg, wo er 1799 starb. Black zeigte zuerst, daß die milden Altalien nicht einsache Substanzen sepen, sondern Berbindungen, und daß ihnen die Kausticität nicht, wie man damals glaubte, durch Berbindung mit einer

Bergmann. Black hat auch 1757 zuerst die Kohlensäure bestimmt charakterisirt, die er, weil sie sich an Alkalien binden lasse, gebundene oder fixe Luft nannte.

Marggraf erkannte im Serpentin ebenfalls die unlösliche Erde als Kieselerde. In gleicher Weise untersuchte er den Nephrit, welchen Wallerius zu den Gypsarten und Pott zu den Thonarten zählte, und sand darin die Bittererde, ebenso im Bahreutischen Speckstein und im Amianth (seine Probe von Berg-Reichstein, Reichenstein in Schlesien? war vielleicht Chrysotil). Auch im Talk, obwohl dieser von der Schweselssäure nur schwer angegriffen wird, erkannte er die Bittererde.

Marggraf trug ferner wesentlich zur Charakteristik des Natrums bei, welches schon von Stahl 1702 und von Duhamel 1735 als vom Kali verschieden erkannt worden war. Er beobachtete zuerst, daß seine Salze die Flamme gelb färben, während sie von den Kalisalzen bläulich gefärbt wird.

Den Lapis lazuli, welchen Henkel, Wallerius u. A. ben Kupfererzen anreihten, untersuchte er mehrfach, ohne jedoch eine Spur von Kupfer zu sinden. Weiter hat er über das Platin eine Ab-handlung geschrieben, in welcher die Beobachtung vorkommt, daß eine Platinlösung in Königswasser die Kali: und Amoniassalze gelb fälle, aber nicht den alkalischen Theil des gemeinen Salzes oder das mineralische Alkali. Er untersuchte auch den Bologneserstein, der nach einer gewissen Behandlung mit Kohle das Licht anziehe und im Dunkeln wieder ausströme 2c., und fand, daß die sogenannten schweren Flußspäthe (Barpte) und auch der Ghps dieselbe Erscheinung geben, und daß diese Steine aus Schweselsäure und einer Kalkerde bestehen, der Ghps enthalte auch Wasser.

Den genannten Untersuchungen folgten die fruchtbaren Arbeiten von Scheele.

Carl Wilhelm Scheele wurde 1742 zu Stralsund geboren. Er war der Sohn eines Kaufmanns und entschied sich zeitig für das Substanz, der Feuermaterie, ertheilt werde, sondern durch Entzichung einer Substanz, der Kohlensäure, die er sixe Luft nannte.

Studium der Pharmacie, da er bereits im Jahr 1757 in einer Apotheke zu Gothenburg arbeitete. Im Jahr 1773 kam er nach Upsala, wo er die Bekanntschaft von Bergmann und Gahn machte und bis 1775 verweilte. Dann übernahm er 1777 eine Apotheke zu Köping, einer kleinen Stadt an dem nördlichen Ufer des Mälarsee's, und lebte hier seinem Geschäfte und dem Studium der Chemie bis 1786, wo er, kaum 43 Jahre alt, starb. Kirwan sagt von ihm, daß er ebenso groß und ausgezeichnet in den chemischen, als Newton in den mathematischen Zweigen der Naturlehre gewesen seh. Von seinen vielen Entdeckungen sind für die Mineralogie als die wichtigsten zu nennen: das Auffinden der Molybdän: und der Wolframsäure (1778 und 1781), die Entdeckung des Mangan's (1774) und in Folge seiner Arbeiten mit dem Braunstein die Entdeckung des Chlor's (1774) und der Baryterde (1774), welche Gahn erst später im Baryt nachwies. Auch die Entdeckung der Flußfäure gehört ihm an (1771), und ebenso machte er selbstständig die des Sauerstoffs, welchen fast gleichzeitig Priestlep 1 aufgefunden hatte, der aber Scheele in der Beröffentlichung zuvorkam (1774). Die Entdeckungen des Wasserstoffs und Stickstoffs scheinen vor Andern, die des ersten Cavendish² (1766), die des letteren Lavoisier (1775) anzugehören.

An die oben genannten Arbeiten Cronstedt's schließen sich als ergänzend zwei Abhandlungen Bergmann's an, die eine: De Tudo serruminatorio, ejusdemque usu in explorandis corporibus, praesertim mineralibus, welche er 1777 an von Born schickte, der sie 1779 drucken ließ, und die zweite: De Minerarum Docimasia humida, von 1780.

I Joseph Priestley, geb. 1733 zu Fieldhead bei Leebs, Yorksbire, gest. 1804 zu Northumberland in Pennsplvanien, war Dissenter-Prediger, verstor 1791 bei einem gegen ihn als Freidenker gerichteten Pöbelanfruhr zu Birmingham alle seine Habe und übersiedelte 1794 nach Pennsplvanien.

Denry Cavendish, geb. 1731 zu Nizza, gest. 1810 zu London, Privatmann, ber 1773 burch ben Tob eines Oheims zu einem solchen Bermögen gelangte, baß er 1,200,000 Pfund Sterling hinterließ, ber aber bennech unr ben Wissenschaften lebte.

³ Beite Abhandlungen in Torberni Bergmann Opnscula. B. II. 455

Bergmann bezeichnet außer Cronstedt und Engeström 1 als treffliche Mineralogen, welche das Löthrohr gebrauchten und Kennzeichen durch dasselbe auffanden: Rinmann, 2 Duist, 3 Gahn 4 und Scheele. Bergmanns Abhandlung bespricht den Gegenstand austührlich. Von der Flamme sagt er, daß mit dem Löthrohrzwei Kegel entstehen, ein innerer blauer, an dessen Spise die größte Hise, und ein äußerer von geringerer Hise. Unter den Probehaltern erwähnt er einen kleinen silbernen oder goldenen Löffel mit hölzernem Stiel, die Flüsse sind die von Cronstedt gebrauchten. Alle Erscheinungen, das Verknistern, das Schmelzen, Kochen 2c. sehen zu beachten. Er unterscheidet vier Klassen der Fossilien: die salzigen, erdigen, phlogistisschen und metallischen.

Die meisten Salze schmelzen schon in der äußeren Flamme des Löthrohrs, einige sind flüchtig.

Die Erden sind seuerbeständig, schmelzbar oder unschmelzbar, in allen oder auch nur in einem Flußmittel löslich, werden nicht entzündet und lassen keinen Rauch aus.

Die Phlogistica werden meistens entzündet, rauchen, verbrennen oder verflüchtigen. Die meisten Metalle schmelzen, die unedlen werden calcinirt und färben die Flüsse.

Das Verhalten der festen Säuren wird speciell angegeben und für die Molybdänsäure, von Scheele 1778 entdeckt, unter andern das Kennzeichen, daß sie das mikrokosmische Salz schön grün färbe. Die Salze werden eingetheilt in verknisternde, slüchtige, auf Kohle detonirende,

und 399. Die letztere übersetzt in Engeströms Taschenlaboratorium von Weigel, 2. Aufl, von der ersteren Auszüge daselbst in Anmerkungen.

- 1 Gustav von Engeström, geb. 1738 zu Lund, gest. 1813 zu Upsala, Münzwardein, Rath im Bergcollegium und Mitglied der Atademie der Wissenschaften zu Stockholm.
- 2 Sven Rinmann, geb. 1720 ju Upsala, gest. 1792 zu Estilstuna, julett Rath im Bergcollegium und Mitglied ber Atab. ber Wiff. zu Stockholm.
- 3 B. Andersson Onift, geft. 1799, Director ber feineren Cisenfabrication in Schweben.
- 4 Joh. Gottl. Gahn, geb. 1745 zu Borna (Sud-Helfingland), gest. 1818 zu Stockholm, Bergmeister und Assessor im schwedischen Bergcollegium.

kohlende (Weinsteinsäure 2c.) und hepatische, welche auf Kohle eine gelbe oder röthliche Masse geben, die hepatisch riecht, besonders wenn sie mit einer Säure beseuchtet wird, dahin die schwefelsauern Salze.

Es wird die grüne Färbung beobachtet, welche Kupfersalze der Löthrohrflamme ertheilen, und besonders die blaue von Cuprum salitum (womit wohl Chlorkupfer gemeint). "Elegantissimum spectaculum."

Es folgt dann die Untersuchung der fünf primitiven (damals noch unzerlegten) Erden, der Kalkerde, Barpterde, Magnesia, Thonerde und Kieselerde. Es wird bemerkt, daß das mit Kalkerde oder Barpterde gesättigte Borazglas beim Erkalten trüb werde, daß die Thonerde erde erhist einschrumpfe und unschmelzbar seh, und daß die Kieselerde mit Soda zu einem klaren Glase schmelze.

Als Terrae derivativae ober dahin gehörig werden dann die bestannten nichtmetallischen Berbindungen aufgeführt, doch nur gruppensweise, ob schmelzbar oder nicht, ob in Borax mit oder ohne Brausen löslich 2c.

Bergmann gebraucht auch den Glaskolben für verknisternde Proben.

Die Proben der Metalle sind besonders sorgfältig behandelt.

Bei den Kupferkiesen erwähnt er das Ausfällen des Kupfers aus dem Boraxfluß durch Zinn oder einen blanken Eisendrath. Wenn letztere Probe gehörig angestellt werde, so lasse sich 1/100 an Kupfer vom Gewicht des Ganzen noch entdecken.

Beim Operment (Arsenicum flavum) ist bemerkt, daß es durch gehöriges Erhitzen in der äußern Flamme roth werde, beim Erkalten wieder gelb, bei ansangendem Schmelzen nach dem Rösten behalte es die rothe Farbe. Die Beschläge auf der Kohle von Blei, Zink, Wisemuth und Antimon sind hier zuerst erwähnt (unter der Bezeichnung nimbus).

Das Wesentlichste unserer heutigen Löthrohrkunde war also das mals schon durch die Arbeiten von Cronstedt, Engeström und Bergmann bekannt gegeben. Wichtiger noch ist Bergmanns zweite Abhandlung: De Minerarum Docimasia humida. Eronstedt hatte in seiner Mineralogie vorzugsweise in der Charafteristik der Metalle die chemischen Kennzeichen des reinen Metalls, regulus, angegeben, hier ist aber mehr auf die Erze Rücksicht genommen.

Bei den Golderzen wird das Ausfällen des Goldes aus der salpetersalzsauern Lösung durch Eisenvitriol erwähnt, auch daß die ärmste Goldlösung mit gehörig bereiteter Zinnlösung durch die Bildung des mineralischen Purpurs zu erkennen seh. — Das Nagpaische Erz (Blättererz) konnte er nur unvollständig untersuchen. Bei den Silberserzen erwähnt er des Antimonsilbers aus dem Fürstenbergischen. Die Silbererze werden mit Salpetersäure behandelt und das Silber durch Kochsalzlösung gefällt. Das Präcipitat enthalte auf 132 Gewichttheile 100 Theile Silber, d. i. 75,75 Procent (nach jetzigen Besstimmungen 75,27). Im Jinnober bestimmt er das Quecksilber, ins dem er ihn mit Königswasser oder durch Kochen mit Salzsäure, zu welcher 1/10 vom Gewicht des Jinnobers Braunsteinfalt zugesetzt wird, auslöst und das Quecksilber durch Zink fällt. Er erwähnt als ein neues Borkommen ein durch Vitriols und Salzsäure vererztes Quecksilber.

Bei den Bleierzen wird als das gemeinste das durch Schwefel vererzte Blei erwähnt; das gewöhnlich kalkförmige genannte seh mit Luftsäure oder Phosphorsäure, die Gahn zuerst darin entdeckt habe, verbunden. Salzsäure seh noch in keinem Bleierz gefunden worden.

Die Bleierze werden mit Salpetersäure behandelt und das Blei durch luftvolles mineralisches Laugensalz (Soda) gefällt. Das Präcipitat enthalte auf 132 G. Thle. 100 Thl. Blei oder 75,75 Procent (nach jetzigen Bestimmungen 77,54). Beim phosphorsauern Bleioryd fällt er das Bleioryd durch Schwefelsäure. Der Niederschlag enthalte auf 143 G. Thle. 100 Blei = 69,93 Procent, nach jetzigen Bestimmungen 68,33.

Durch Schwefel vererztes Kupfer wird mit Vitriolsäure eingekocht und dann mit Wasser gelöst. Aus der verdünnten Lösung wird das Rupfer burch Eisen im Sieden gefällt. Ebenso kann man bei den andern Rupfererzen versahren.

Db das Eisen gediegen in der Natur vorkomme, war damals noch nicht ausgemacht, obwohl die Sibirische Masse bekannt war, die aber von vielen für ein künstlich ausgeschmolzenes Eisen angesehen wurde.

Die Eisenerze behandelt er mit Salzsäure und fällt das Eisen aus der Lösung mit phlogistisirtem Laugensalz (Kaliumeisenchanur). Der Eisengehalt ist ½ des Niederschlags = 16,66 Procent, ähnlich wie er später bestimmt wurde.

Vom Zinnstein sagt er, diesen auf nassem Wege zu untersuchen, seh ein wahres Kreuz (examen crucis est), weil er allen Säuern widerstehe. Die Lösung könne nur mit starker Litriolsäure und weiter zugesetzter Salzsäure bewerkstelligt werden.

Wismutherze löst er mit Salpeterfäure und fällt mit Wasser. Vom Riederschlag nimmt er an, daß 113 Thl. 100 Wismuth = $88\frac{1}{2}$ Proc.

Bom kalkförmigen Braunstein sagt er, daß derselbe der Wirkung der Säuern widerstehe, wenn nicht etwas dabei sep, welches ihm die nöthige Dosis Phlogiston geben kann. Es seh Zucker zuzuseten. Die quantitative Bestimmung dieses Metalls, sowie die von Arsenik, Anstimon und Kobalt 2c. sind unvollkommen. Durch zahlreiche spnthetische Experimente hat Bergmann den Gehalt der erwähnten Präcipitate an dem betreffenden Metall erforscht und man sieht, daß die gewöhnlich konstant zu erhaltenden Niederschläge in dieser Hinsicht mit entspreschender Genauigkeit bestimmt wurden.

Die Untersuchungen auf nassem Wege dehnte Bergmann auch vielsach auf die nichtmetallischen Mineralien aus. Von Wichtigkeit ist in dieser Beziehung seine Abhandlung "De terra gemmarum," welche zuerst im dritten Band der N. Actorum Upsal. vom Jahre 1777 erschien. (Im II. Bd. seiner Opuscula p. 72.) In der Einleitung weist er auf die Wichtigkeit der chemischen Untersuchung und auf die Trüglichkeit der äußeren Kennzeichen hin.

¹ In aystemate mineralogico condendo, si figura, textura, durities, color, claritas, magnitudo, caeteraeque superficiei proprietates, minera-

Als die bis dahin für einfach befundenen Erden nennt er die Kalkerde, die Magnesia, die Barhterde (terra ponderosa), die Thonund Kieselerde.

Er untersucht die Einwirkung verschiedener Säuern auf die Ebelfteine.

Die Schwefelsäure greife außer bem Diamant die übrigen Ebel: steine an und lasse sich aus der Lösung beim Rubin, Sapphir, Topas, Hyazinth und Smaragd durch das phlogistisirte Alkali Berlinerblau fällen zum Beweise, daß sie von Eisen gefärbt sepen, auch werde Ralkerde extrahirt. Aehnlich verhalten sich Salpetersäure und Salzfäure, welche lettere das Eisen noch besser ausziehe. Um sie aber auflösen zu können, sepen sie mit mineralischem Alkali in Feuer zu behandeln. Dazu gebrauchte er Schaalen von Eisen und erhielt sie drei bis vier Stunden im Feuer, ohne dieses bis zum Schmelzen zu erhitzen. Die erhaltene Masse sey dann in einer Achatschaale zu zerreiben und mit Salzsäure zu digeriren 2c. und nun beschreibt er die weitere Analyse der Lösung durch Präcipitationsmittel 2c. Der Rückstand seh entweder unzersetzte Probe ober Kicselerde, welche man durch Schmelzen mit mineralischem Alkali im Silberlöffel leicht erkenne, da sie mit entstehendem Brausen Verbindung eingehe und ein klares Glas gebe.

Die Thonerde wird mit Schwefelsäure gelöst und durch Alauns bildung erkannt. Die Resultate seiner Analysen ergaben beim orienstalischen grünen Smaragd a, beim orientalischen blauen Sapphir b, beim sächsischen gelblichen Topas c, beim gelben orientalischen Habin zc.

libus corporibus semper et ubique dignoscendis sufficerent, haec forsan, methodus incipientibus foret facillima, non tamen praestantissima, quum facultates, quibus usibus nostris inserviunt, ex indole partium constituentium, raro autem ab externa totius facie, sint derivandae. Quantum fallant characteres superficiarii neminem fugit, qui nostris temporibus mineralium cognitionem vel primis degustavit labris. p. 75.

	a.	b.	C,	d.	е.
Rieselerde	24	35	39	25	39
Thonerbe	60	58	46	40	40
Kalkerde	8	5	8	20	9
Gisen	6	2	6	13	10
	98	100	99	98	98

Nach den heutigen Analysen sind die Mischungen wesentlich:

	8.	b.	c.	d.	e.
Rieselerde	67,46		35,52	33,67	
Thonerde	18,74	100	55,33	_	100
Berillerde	13,80				
Birkonerbe			_	66,33	
Fluor	_	_	17,49		
_	100	100	108,34	100	100

Obige Analysen Bergmanns gehören zu den ersten quantitativen, welche mit Mineralien, namentlich mit Edelsteinen, angestellt wurden. Vom Kalf, sagt Bergmann, daß er als kohlensaurer (aëratus) angegeben, vielleicht aber als reiner Kalk in den unterssuchten Mineralien enthalten seh, vom Eisen, daß es metallisch angegeben, wohl aber calcinirt enthalten seh und da dadurch sein Gewicht vermehrt werde, so seh obige Zahl höher zu stellen.

Man sieht, wie unvollsommen noch die Scheidung war, nicht sowohl aus dem Uebersehen der Berill: und Zirkonerde und des Fluors, als vielmehr aus der Verwechslung von Kiesel: und Thon: erde, deren Gemeng beim Smaragd nicht erkannt und als Thonerde genommen, während beim Sapphir und Rubin ein Theil dieser Erde als Rieselerde angesprochen wurde. Bei einfacheren Analysen, die Bergmann anstellte, erreichte er zuweilen eine ziemliche Genauigkeit, z. B. bei der Soda und beim Ghps und mit Recht sagt Kopp, daß er sich einen unsterblichen Namen in der Geschichte der analytissschen Chemie dadurch erworben, daß er zuerst es einführte, einen

¹ Gesch. b. Cheni. II. p. 71.

Bestandtheil nicht immer im isolirten Zustande bestimmen zu wollen, sondern in derjenigen, ihrer Zusammensetzung nach genau bekannten Verbindung, welche sich am leichtessten isoliren läßt.

Er untersuchte auch den Granat, dessen specifisches Gewicht er von 3,60 bis 4,4 bestimmt, den Schörl und Zeolith und findet in allen die oben angegebenen Erden, doch in verschiedenen Verhältnissen.

Den Diamant hat er besonders untersucht und zeigt, daß er nicht nur durch seine außerordentliche Härte von den übrigen Edelsteinen sich unterscheide, sondern auch dadurch, daß er in mäßigem Feuer (Schmelzhitze des Silbers) flüchtig sep, oder vielmehr langsam verbrenne.

In einer weiteren Abhandlung von 1777, betitelt Producta Ignis Subterranei chemice considerata, gibt Bergmann 1 eben= falls mehrere Mineralanalysen und beschreibt genau die Umstände, unter welchen die sog. Zeolithe gelatiniren. Dieses Gelatiniren ist später an mehreren Silikaten erkannt worden und bildet für die betreffenden Species ein ausgezeichnetes Kennzeichen. Bergmann beobachtete, daß der rothe Zeolith von Aedelfors in einem konischen Glase mit Scheidewasser übergossen und ruhig stehen gelassen, in Zeit von einer Viertelstunde eine feste Gallerte bilde. Er wusch diese mit Wasser aus und trocenete sie, wobei er über die auffallende Verminderung des Volumens erstaunte. Am trockenen Pulver erkannte er, daß es in Säuern unauflöslich und unschmelzbar seh, von mikrokosmischem Salz im Schmelzen nur wenig aufgenommen werbe, bagegen vom Borax und mit heftigem Brousen vom mineralischem Alkali und schloß daher, daß es Rieselerde sey. Er beobachtete auch, daß einige Zeo: lithe nicht gelatiniren und manche erst nach vorhergegangener Calcination, wodurch der Mischungsverband erhöht werde, denn auch der mit Kalk geglühte Quarz gebe eine Gallerte mit Säuern. p. 228.

Den Kieselsinter des Gehsers fand er aus Kieselerde bestehend und bespricht die Wöglichkeit der Lösung dieser Erde in Wasser,

Opuscul. T. III. p. 184.

papinischen Tops) erhitzt wohl Wirkungen hervorbringen könne, welche es unter gewöhnlichen Umständen nicht hervorbringt. Auch die Zeo-lithe, welche auf nassem Wege gebildet sehen, mögen in solchem Wasser aufgelöst gewesen und beim Erkalten daraus krystallisirt sehn. Wöhler hat im Jahr 1849 auf diese Weise wirklich Apophyllit in Wasser aufgelöst und daraus krystallisirt erhalten.

Für die damalige Kenntniß der vulkanischen Produkte ist die Absandlung von großem Interesse. Die Eruptionen leitet er von dem Zutritt von Wasser her, wenn es mit der Gluth des unterirdischen Herdes in Berührung komme. Die für sich schmelzbaren, gleichwohl nicht veränderten Mineralien, welche ausgeworfen werden, hätten ihre Lagerstätte über dem Feuer und entsernt von demselben, Kalklager müßten wegen der ungeheuern Menge ausströmender Luftsäure (Kohslensäure) in der Nähe befindlich sehn zc.

Eine weitere Abhandlung "Observationes mineralogicae" von 1784 ist zu erwähnen. ² Bergmann berichtet die Entdeckung des kohlensauern Barpts von Leadhill in Schottland durch Cl. Withering, ferner die Untersuchung des sog. Stangenspaths von Freyberg, welchen er als schwefelsauern Barpt erkannte. Er gibt an, wie dieser durch Glühen mit vegetabilischem Alkali zu zersetzen und wie nach dem Auswaschen des schwefelsauern Kali's die Schwererde als luftgesäuert nterra ponderosa aerata" zurückleibe.

Er analhsirte auch den später so genannten Phinit, in welchem er 46 Kicselerde, 52 Thonerde und 2 Wasser angibt. Bekanntlich ist dieses Mineral dem Topas sehr nahe stehend und enthält 17 Procent Fluor. Ferner untersuchte er einige Zeolithe, welche mit dem Stahle Funken gaben, während der Cronstedt'sche Zeolith keine Funken gebe. Obwohl sie verschiedener Nischung sind, zieht er doch seltsamer Weise den Schluß, daß die Härte weder sür Genus noch Species als wesentliches Kennzeichen gelten könne, daß ferner die Kieselerde dabei

¹ Annalen der Chemie und Pharmacie. B. 65. p. 80.

² Opuscul. VI. p. 96.

keinen Einfluß habe, denn der nicht feuerschlagende Zeolith von Aedelfors enthalte mehr Rieselerde als jeder andere. Ein ähnliches Mineral analysirte er und fand

Rieselerde	•	•	•	•	•	55,0
Kalkerde	•	•	•	•	•	24,7
Thonerbe		•	•	•	•	2,5
Magnefia	•	•	•	•	•	0,5
Cifentalt	•	•	•	•		0,3
Wasser un	b .	Roh	len	ſäu	re	17,0
						100,0

Diese Mischung deutet auf den jetzigen Okenit oder auch auf Apophyllit, an dem der Kaligehalt nicht aufgefunden wurde. macht auch zum erstenmal den Vorschlag, die Wischung eines Minerals durch Zeichen anzugeben. Dabei sep zu bemerken, daß man bis dahin nur fünf primitive Erden kenne, nämlich die Schwererde, die Ralkerde, die Magnesia, Thonerde und Rieselerde. Diese sollen durch die Anfangsbuchstaben ihrer lateinischen Namen p, c, m, a, s angezeigt und so gereiht werden, daß das Zeichen des vorwaltenden Mischungstheils den Anfang der Formel mache und nach den bezüglichen Quantitäten die übrigen Bestandtheile ebenso in der Zeichenfolge zu erkennen Der Zeolith erhalte in dieser Weise das Zeichen sac, das obige Kalkfilikat scam, wobei er auf das Wasser nicht Rücksicht nimmt. Die Genera sepen bei den Silikaten vom vorwaltenden, der Rieselerde folgenden Mischungstheil zu bezeichnen, bei den letztgenann= ten also mit a und c. Er erkennt im Wad der Engländer den Braunstein= gehalt und gibt an, daß bessen Pulver, wohl getrocknet und mit Leinöl beseuchtet, nach einer Stunde oder dergl. das Del zu Flammen entzünde. Dazu müsse aber wenigstens 1 Pfund Wad und 2 Unzen Leinöl angewendet werden. Dieses Experiment habe schon Kirwan angestellt.

Er erwähnt ferner, daß ber Spanier d'Elhhar 1 aus bem

¹ Don Fausto Elhupar, geb. 1755 zu Logronno in Spanien, gest. 1832 zu Mabrid, Generalbirector ber mexikanischen Bergwerke, entbeckte 1783 mit seinem Bruber Don Inan José bas Wolframmetall.

Tungstein, in welchem Bergmann bereits eine Metallfäure vermuthet hat, ein neues Metall dargestellt habe und daß dieses auch im Wolfram (Spuma lupi) enthalten sep.

Unter den französischen Mineralchemikern zur Zeit Bergmanns ist Georg Balthasar Sage zu nennen (geb. 1740 zu Paris, gest. ebenda 1824). Er gab im Jahr 1769 chemische Untersuchungen heraus unter dem Titel: Examen chymique de dissérentes substances minérales (Ins Deutsche übersetzt von J. Beckmann. Göttingen. 1775) und im Jahr 1772 "Élémens de Mineralogie docimastique."

In der ersteren Abhandlung untersucht er die Farbe des Türkis und in Berbindung damit blaue und grüne Rupfererze und nimmt an, daß alle Rupferlafurerze mit Hilfe eines aus Schwefelleber entwickelten flüchtigen Alkali entstanden sepen. Den Malachit, sagt er, sehe ich als einen Stalaktiten an, der durch das in flüchtigem Laugensalze aufgelöste Rupfer gebildet worden. Bei ber Zerftörung des flüchtigen Alkali bleibe das fettige Wesen besselben am Rupfer hängen und dadurch bilde sich eine salinische Mischung von mehr oder weniger Härte, nach Beschaffenheit bes versteinernben Saftes, welcher basselbe durchdrungen hat. — Er untersuchte weiter den Lasurstein, welchen er als aus einer kalkartigen und glasartigen Erde zusammengesetzt annimmt und dessen Farbe er einem Gisengehalte zuschreibt, bemerkt aber dabei, daß sich seine Farbe durch Säuren zerftören lasse, wäh: rend diese das Berlinerblau nicht angreifen. — Andere Untersuchungen betreffen einen Salmiak von Solfatara, den Thon, verschiedene Wasser, Bleierze, Galmey 2c. Das Bleierz von Poulaoun in Nieder: Bretagne bestimmte er als Hornblei und behauptete, daß es gegen 20 Procent Salzfäure enthalte. Nachdem der Apotheker Laborie diese Unterfuchung als unrichtig erklärt hatte, ernannte die Pariser Akademie eine Commission, welche die Sache entscheiden sollte. Sage und Laborie wurden eingeladen, bei den Bersuchen gegenwärtig zu sehn, aber nur ber lettere erschien und erwiesen sich seine Experimente als übereinstimmend mit denen der Commission. Sage hielt aber überhaupt die damals bekannten natürlichen Bleisalze für salzsaure Berbindungen, so auch das Grün: und das Rothbleierz und die Salzsäure fand er ebenfalls in den Manganerzen, die aus Zink, durch
Salzsäure mineralisit bestehen sollten, ebenso der Galmei und der
Eisenspath. Das Tellur hielt er für Arsenik. Er nahm eine einzige
Erde an, die er terre primitive oder terre absordante nennt und
welche je nach ihrer Verdindung mit Säuren die anderen Erden hervordringt; man erhalte sie, sagt er, am reinsten durch Calciniren
thierischer Anochen. Aus ihrer Verdindung mit der Phosphorsäure
entstehe die Kalkerde, der Flußspath 2c. Der Quarz seh eine Verdindung von Vitriolsäure mit einem sixen Alkali, der Basalt, worunter
allerlei Mineralien begriffen wurden, seh eine Verdindung von Phosphorsäure mit einem ähnlichen Alkali, wie es im Quarz vorkomme 2c.
Man kann es kaum glauben, daß keine zwanzig Jahre nach dem
Erscheinen von Sage's docimastischer Mineralogie chemische Arbeiten
wie die von Klaproth und Vauquelin geliefert werden konnten.

Der mit Recht berühmte Martin Heinrich Klaproth war zu Wernigerode am 1. Dechr. 1743 geboren. Er ergriff die pharmasceutische Lausbahn 1759 in Quedlindurg und nachdem er daselbst, in Hannover (1766—68), Berlin (1768—70) und Danzig (1770—71) als Gehülse gedient, wurde er Provisor der Rose'schen Apotheke in Berlin (1772—80) und dann selbstständiger Apotheker daselbst dis 1800, daneden Assesso und dann selbstständiger Apotheker daselbst dis 1800, daneden Assesso der Pharmacie deim Oberkollegium medicum (seit 1782); Prosessor der Chemie deim königl. Feldartisseriecorps (seit 1787) und der königl. Artisserie: Akademie (seit 1791), Rath und Mitglied des vereinigten Oberkollegiums medici et sanitatis (seit 1799), endlich bei Gründung der Berliner Universität (1810) Pros. ordin. der Chemie an derselben. Er starb im Jahr 1817 am 1. Januar zu Berlin.

Die mineralchemischen Arbeiten Klaproths begannen um 1785 und bis an das Ende seines Lebens hat er sie mit unermübetem Eifer fortgesetzt. Die Entdeckungen des Urans (1789), der Zirkon: erde (1789), der Strontianerde (1793), des Titans (1794),

Diese Erbe wurde zuerst von Crawford 1790 als eine eigenthümliche bezeichnet.

des Cers (1803, gleichzeitig auch von Berzelius entbeckt) die Nachweisung der Eigenthümlichkeit des 1782 von Müller von Reichenstein 1 entbeckten Tellurs (1798) gingen baraus hervor. Klaproths "Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper," welche von 1795 bis 1810 in fünf Bänden erschienen sind und ein Band "Chemische Abhandlungen gemischten Inhalts" von 1815 bilden eine Sammlung seiner großentheils noch geltenden und für alle Zeit lehr= reichen Arbeiten. Sehr schätzbar sind die Versuche über das Verhalten einer Reihe von Mineralien im Feuer des Porcellanofens, die er nach dem Vorgang von Darcet und Gerhard mit Berücksichtigung des Tiegelmaterials 2c. durchführte. Es sind 112 Proben im Rohlentiegel und im Thontiegel behandelt worden. Rlaproth macht aufmerksam, wie man bei der früher beliebten Eintheilung der Stein= und Erdarten in schmelzbare und 'unschmelzbare, mehrere für schmelzbar hielt, die es für sich nicht sind, weil man nicht beachtete, daß der Zutritt der Tiegelmasse bas Schmelzen veranlaßte, so beim Strontianit, Bitterspath, Marmor 2c.

lleber zweihundert zum Theil mit mehrsachen Analysen ausgestattete Arbeiten betreffen die verschiedensten Steine und Erze, deren Klaproth die meisten zu seiner Zeit bekannten untersucht hat und viele mit so genauen Resultaten, daß sie mit den späteren verbesserten Wethoden wiederholt, nur bestätigt worden sind. Klaproth war von einem ausdauernden Sifer beseelt und keine Schwierigkeiten schreckten ihn, eine begonnene Untersuchung durchzusühren. Es beweist dieses eine der ersten seiner Mineralanalysen (1786—1787), nämlich die über den Korund "Demantspath." Er konnte die erste Probe mit eilsmassigem Ausschließen nicht ganz zur Lösung bringen und doch wieders holte er die mühsame Arbeit und setzte sie am Sapphir noch weiter sort. Das Resultat, daß dieser wesentlich nur aus Thonerde bestehe, mußte ihn in Erstaunen versetzen. "Welch ein hoher Grad der Anziehungskraft und innigster chemischer Verbindung, sagt er, muß dazu

¹ Fr. Jos. Freiherr Müller von Reichenstein, geb. 1740 zu Wien, gest. 1825 cbenba, Chef des siebenbürgischen Bergwesens, Gubernialrath, Hofrath.

gehören und der Natur zu Gebote stehen, um einen so gemeinen Stoff, als die Thonerde, zu einem durch Härte, Dichtheit, Glanz, Widersstand gegen die Wirkungen der Säuren, des Feuers und der Berwitzterung, so sehr ausgezeichneten Naturkörper zu veredeln. Also nicht die Identität der Bestandtheile allein, sondern der besondere Zustand der chemischen Verbindung derselben bestimmt das Wesen der daraus gesbildeten Naturprodukte."

Rlaproth erkannte bald, daß die sämmtlichen vorhandenen Mineralanalysen einer neuen Prüfung und Durchsicht bedürfen und er unterzog sich einer solchen, wo immer ihm Gelegenheit und geeigenetes Material geboten war, denn nichts, äußert er sich, ist den Fortschritten einer Wissenschaft nachtheiliger, als wenn darin Irrthümer als unbezweiselte, längst ausgemachte Wahrheiten angenommen, von einem System, von einem Lehrbuch in das andere übergetragen, und mit darauf gebauten, ebenso grundlosen Folgesätzen vermehrt werden.

Er schritt auch nicht, wie andere, gleich zur Errichtung eines Systems, sondern betrachtete seine Arbeiten in sehr bescheidener Weise nur als Materialien, welche in späterer Zeit, durch ähnliche anderer vermehrt, dazu dienen könnten, ein System zu schaffen. Sein freier und unbefangener Blick zeigt sich überall und es war keine der kleineren ihm entgegentretenden Schwierigkeiten, daß manche Autoritäten wie Bergmann, Marggraf u. a. Analysen publicirt hatten, deren Resultate ganz verschieden waren von den seinigen, wo es also um so größere Sorgfalt erforderte, das Gesundene als keine Täuschung anzusehen.

Reben den glänzenden Entdeckungen, welche aus Klaproths Arbeiten hervorgingen, konnte es doch auch nicht sehlen, daß er manches für gleichartig nahm, was es nicht war und daß ihm daher manche Entdeckung entging. Er äußert sich darüber bei Gelegenheit der Analyse des Smaragds, in welchem Bauquelin die zuvor im Berill entdeckte Berillerde wiedergefunden hatte, nachdem sie von Bergmann, Achard, Bindheim, Heyer, Hermann, Lowis,

von ihm und früher auch von Bauquelin übersehen worden war. "So lange die Kunde des Dasehns eines Grundstoffs in der Natur noch außerhalb der Grenze unseres beschränkten Wissens liegt, kann ein solcher Stoff dem Scheidekünstler oftmal sehr nahe liegen und dennoch dessen angestrengtesten Ausmerksamkeit entgehen; dahingegen, wenn die Existenz eines solchen Stoffes erst einmal bekannt ist, wir uns oft verwundern müssen, daß er so lange hat unentdeckt bleiben können." Letzteres betreffend ist aber von Klaproth eine der wicktigken Entdeckungen in der Aussindung des Kali's als eines Mischungstheils der Mineralien gemacht worden, nachdem diese Substanz die dahin als nur im Pflanzenreich vorkommend angesehen und deshalb auch Pflanzenalkali genannt worden war.

Rlaproth fand das Kali unter den Mineralien zuerst im Leucit, dann in der Veroneser Grünerde, im Glimmer 2c.

In der später folgenden Geschichte der Species ist am besten zu ersehen, wie umfassend die Leistungen Klaproths für die Mineralichemie gewesen sind. Zum Theil gleichzeitig sind viele Analysen ausgeführt worden von Rud. Brandes, Apotheker in Salzusseln, Chr. Fr. Buchholz, Professor und Apotheker zu Erfurt, W. A. Lampabius, Professor der Chemie zu Freiberg, Achard, Bindheim, Heper, Wiegleb, Westrumb u. a.

Als ein Klaproth Frankreichs that sich Louis Nicolas Bau: quelin hervor. Er war der Sohn eines Landmanns zu Hebertot in der Normandie, im Jahr 1763 geboren, trat zu Rouen bei einem Apotheker in die Lehre, und ging 1780 nach Paris, wo er in Fourscrop's Laboratorium arbeitete. Er zeichnete sich durch seine chemischen Arbeiten bald so aus, daß ihn 1791 die Pariser Asabemie zum Mitzglied ernannte. 1794 bekleidete er die Stelle eines Prosessors der Chemie an der École des Mines zu Paris, dann an dem Jardin des plantes und nach Fourcrop's Tod 1811 an der medicinischen Fascultät zu Paris. Er starb im Jahr 1829 in seinem Geburtsort.

Die mineralchemischen Arbeiten Bauquelins wurden zum Theil durch Haup veranlaßt, welcher aus seinen krystallographischen Unter-

suchungen öfters mit seltenem Scharfblick erkannte, was als gleichartig over verschiedenartig zu gelten habe und Bauquelins Analysen lieferten die Belege dazu. Er entdeckte im Jahr 1797 im siberischen Rothbleierz (Krokoit) das Chrom und im Jahr 1798 die Berill- oder Glycinerde im Berill.

Unter den englischen Mineralogen, welche den chemischen Theil der Mineralogie gefördert haben, ist mit Auszeichnung Richard Rirwan zu nennen. Er war geboren im Jahr 1735 in Irland, studirte anfangs Rechtswissenschaft und lebte einige Zeit als Advolat in London, erst später widmete er sich den Naturwissenschaften und pflegte als Privatmann seine Studien abwechselnd in London, Dublin und auf seinem Schloß in der Grafschaft Galway. 1779 wurde er Mitzglied der Royal Society, 1790 Präsident der Royal Irish Academy. Er starb 1812 zu Dublin.

Seine Elements of Mineralogie erschienen zuerst 1784 und in zweiter Auflage 1794—1796. Von dieser letzteren ist eine beutsche Uebersetzung durch L. v. Crell erschienen.

Mit großer Anerkennung spricht Kirwan von den mineralogischen Leistungen in Deutschland. "Deutschland, sagt er, übertraf in jeder Hinsicht selbst alles das, was es bisher schon vorzügliches geleistet hatte und fährt noch immer fort, sich in seiner alten Ueberlegenheit zu erhalten; dort ist eine mineralogische Gesellschaft errichtet worden, deren Glieder sich auf allen Theilen der Erde verbreiten 2c."

Erst Werner habe durch die Ausarbeitung seiner Minerals beschreibung einen sesten Boden für die Wissenschaft gewonnen. Kirswan äußert auch, daß er bei seinen Studien durch eine nach Werner und zum Theil von ihm selbst und von Karsten geordnete Mineraliensammlung vorzüglich unterstützt worden seh. Es war bieses die Sammlung von Leske, eines Schülers von Werner, damals neben der des Papst von Ohain, die bedeutendste Privatsammlung, welche nach dem Tode ihres Gründers von der englischen Regierung angekauft worden war.

Kirwan will für die Mineralogie sowohl die physischen als die

chemischen Eigenschaften berücksichtigt wissen, und tadelt, daß einige zu eifrige Schüler Werners gegen die Ansicht ihres Lehrers mit den physischen Kennzeichen allein den Gegenstand beherrschen zu können glauben. Das Berhalten im Feuer und die Schmelzgrade auszumitteln stellte er zahlreiche Versuche an und empsiehlt dazu eine Sse mit Blasedalg, wo eine rasche Hitze hervorgebracht werden kann, welche den zu untersuchenden Mineralien nicht die Zeit verstatte, auf die Thontiegel zu wirken. Die Hitzerade bestimmte er nach dem Phrometer von Wedgewood und behauptete, daß die Hitze des Lötherohres selten die 125° Wedgewood gehe und 130° nie übersteige, welches von Saussure widersprochen wurde.

Er beschreibt bei den einzelnen Mineralspecies öfters das Bersfahren, wie sie zu zerlegen und gibt die Analysen, die damals bestannt waren, sehr vollständig an.

"Im gegenwärtigen Zustande unserer mineralogischen Kenntnisse, sagt er im dritten Anhang, erfordert die Zerlegung eine große Ansstrengung der Ausmerksamkeit wegen so mancher Berwickelungen, da man Rücksicht auf die neun bekannten Erden (die Kalkerde, Schwererde, Talkerde, Thonerde, Kieselerde, Strontianerde, Zirkonerde, Australserde, Harts oder Diamanterde I, serner auf fünf Säuren, nämlich die Vitriols, Salzs, Flußspaths, Phosphors und Borazsäure, endlich ent fünf metallische Substanzen, Eisen, Braunstein, Rickel, Kobalt und Rupser nehmen muß."

Bei vielen angegebenen Analysen bemerkt man, daß die unrichtigen Resultate zum Theil ihren Grund darin hatten, daß das Material nicht sorgfältig geprüft und ausgewählt wurde. So waren oft Gemenge das Objekt der Untersuchung und kam dieser Fehler um so häusiger vor, als man ziemlich große Quantitäten verwendete. Kirwan

1 Webgewood glaubte (1790) in einem Sand aus Reuholland eine eigenthümliche Erbe gefunden zu haben, die er Australerde nannte. Klaproth und Patschett zeigten, daß die Mischungstheile dieses Sandes Kieselerde, Thonerde und Eisenorph seven. Die Diamanterde, welche Klaproth (1786) als eine eigenthümliche im Diamantspath (Korund) angedeutet hatte, sand er später als aus Kieselerde und Thonerde bestehend.

gibt als Regel an, daß von den leichtlöslichen Steinen nicht weniger als 400 Gran, von den schwerlöslichen 200 in Arbeit zu nehmen seben.

Kirwan benennt die Geschlechter seines Systems nach den Erden oder metallischen Grundstoffen, es solgen dann die Arten und als Unterabtheilungen die Klassen, Familien, Abänderungen, Zweige und Zünfte. Bom chemischen Standpunkte aus ist das Verwandte zusammengestellt. In einem Anhang zu den Metallen und Erzen gibt er in Tabellen Anleitung zum Auffinden der Species mit Rücksicht auf Farbe und Glanz, Härte, specisisches Gewicht und chemische Analyse. Es sinden sich darunter viele brauchbare und praktische Beobachtungen und Versuche angegeben. Tafeln über die quantitative Zusammenssehung der metallischen Kalke und Salze nach Bergmann, Wenzel, Morveau, Gadolin, Lavoisier, Berthollet, Klaproth u. a. sind beigefügt.

Manche Untersuchungen waren damals außerordentlich erschwert, weil Mittel und Geräthe sehlten. Die Bearbeitung des Platins war unbekannt oder nur die ersten Versuche dazu gemacht, es sehlte der für Löthrohrproben so nothwendige Platindraht, Pincetten mit Platinsspien, Bleche von Platin 2c.

H. v. Saussure (der Bater) und Dodun bemühten sich vielsach um ein Mittel, Mineralsplitter der Löthrohrstamme frei aussesten zu können; sie schmolzen die Probesplitter (1785 und 1787) en das Ende einer Glasröhre an und Saussure wählte später (1795) Fasern und Blättchen von Chanit (Disthen), um als Halter zu dienen, die ihrerseits an eine Glasröhre angeschmolzen wurden. Die in der Flamme behandelten Proben untersuchte er dann mit dem Mikrostop und gibt an, daß es ihm sogar gelungen, äußerst seine Quarzsplitter zu schmelzen. In Crells chemischen Annalen von 1795 Bb. I. sinden sich mehrere Abhandlungen über das Verhalten der Mineralien vor dem Löthrohr, in welchen Saussure sein Versahren beschreibt, die relativen Schmelzgrade derselben zu bestimmen. Er bediente sich dabei eines Gebläses und schäpte die Schmelzgrade nach der Größe der Kügelchen, die in Fluß gebracht werden konnten.

II. Von 1750 bis 1800.

3. Systematif. Nomenklatnr.

Es ist für die Geschichte der Mineralogie dieser Periode zunächst eine Abhandlung von Wallerius von Interesse, in welcher er den Werth der mineralogischen Kennzeichen und die Grundsäße, nach denen ein Mineralspstem zu gestalten, einer Besprechung und Kritik unterwirft. ¹ Er sagt, daß die äußeren Kennzeichen so viel wie möglich in Anwendung kommen sollen, daß aber, wo diese unsicher und ungenüzgend, jene Kennzeichen, welche vom Verhalten im Feuer und gegen chemische Agentien oder gegen andere Körper zu erhalten sind, beisgezogen werden müssen. ² Dergleichen Kennzeichen nennt er innere (intrinsecas notas). Zu den äußeren Kennzeichen zählt er solche, welche hergenommen sind:

- 1. Bom Fundort und Baterland, 2. vom Gebrauch, 3. von der Größe oder Kleinheit, 4. von der Stelheit oder Unedelheit, 5. von Eigenschaft, welche durch die Sinne wahrzunehmen, Geruch, Geschmack, Farbe, Glanz, Pellucidität oder Undurchsichtigkeit, 6, vom äußeren Ansehen und der Struktur, 7. von der Art der Entstehung, insoferne sie aus dem Aeußeren erhellt, 8. von der Gestalt. Zu den inneren Kennzeichen zählt er diejenigen, welche hergenommen sind:
 - 1. Von der Schwere oder Leichtigkeit, 2. von der Härte oder
- ¹ Lucubrationum Academicarum Specimen I': um de Systematibus Mineralogicis et Systemate Mineralogico rite condendo, a Joh. Gotsch. Wallerio etc. Holmiae 1768.
- ² p. 128. §. 85. p. 120 beißt es auch barüber: Quid impetit, quin Mineralogus, Chemicus et Physicus iisdem mediis uti possint ad diversos fines obtinendos? Vehementer dubitamus, an corpora simpliciter mixta aliter quam ratione mixtionis ab invicem distingui et ut distincta considerari possint: ideoque et an Mineralogus, suo rite fungens officio, adminiculis Chemicis carere potest. Sufficit dixisse, dari corpora mineralia distincta, quae secundum qualitates externas nunquam sufficienter distingui possunt, nullam et dari posse Physicam Mineralium sine corundem Chemica cognitione.

Weichheit, 3. vom Verhalten gegen Wasser und salinische Agentien (ad Menstrua Aquosa vel-Salina), 4. vom Verhalten im Feuer, 5. von der Substanz und Entstehungsweise, durch chemische Experimente nachweisbar.

Die Classifikation nach den äußeren Kennzeichen nenne er die oberflächliche (superficialem), bei andern beiße sie künstliche (artisicialis) und werde unter, den neueren Mineralogen von Joh. E. Hebenstreit (1743), Fr. A. Cartheuser (1755), Joh. C. Gehler und J. E. J. Walch (1762) vertheibigt. Die Classisitation nach den inneren Kennzeichen nenne er die chemische, bei andern heiße sie die natürliche (naturalis), sie werde vertheidigt von Henkel, Pott, Ludwig, 3. H. G. Justi, Cronstedt (1758) und Baumer (1763). Gine dritte Classistation set die gemischte, von beiderlei Kennzeichen in consequenter Weise Gebrauch machend, wozu er selbst sich bekenne, während eine solche, wo bald das eine, bald das andere Princip darin, eine confusa zu nennen sep. Eine solche habe R. A. Vogel angewendet (1762). Daß man Mineralien und Petrefakten trennen muffe und in dem Schoße der Erde gebildete Steine von den in Thieren und Pflanzen erzeugten, darüber bestehe kein Zweisel, was aber die Kennzeichen von Fundort und Vaterland betreffen, so sepen sie nicht als charakteristische zu erkennen; dieselbe mineralische Substanz könne an sehr verschiedenen Orten vorkommen, wie vom Kiesel, Quarz, Bernstein genugsam bekannt sep. Die Classisitation mit Rücksicht auf den Fundort sey nach dem Vorgang der älteren Forscher Dioscorides, Plinius, Forsius und Cäsalpinus am wei: testen durch Bockenhoffer ausgedehnt worden (1677). Daß man den Mineralien Namen nach den Fundorten gegeben habe, komme schon bei Dioscorides, Plinius, Agricola u. a. vor, für die Steine insbesondere bei Calceolarius und Albrowandus (zu Anfang des 17. Jahrhunderts). Dergl. sind Lapis Phrygius, Arabicus, Indicus, Lydius, Judaicus, Aldebergius etc.

Die Kennzeichen 2. Vom Gebrauch, sehen nur mit großer Vorsicht anzuwenden, denn der Gebrauch gebe nur insoferne ein charakteristisches Rennzeichen, als er auf der Natur des Körpers und seiner Theile beruhe, so erhelle vom Gebrauch zur Plastik die Natur des Thons, vom Feuerschlagen die Natur des Riesels 2c. Die verschies densten Substanzen können aber auch zu gleichem Gebrauche dienen, wie die Farberde und Kreiden ein Beispiel geben. Um solcher Kennzeichen willen sehen die Marmore vom Kalkstein und die Quader: und Mühlsteine von den Sandsteinen getrennt worden. Auf den Gebrauch habe besonders U. Hiärne 1694 Rücksicht genommen.

Die Rennzeichen 3. Bon der Größe, sehen ungenügend und uns nüt; die Quantität bedinge keine Differenz der Körper und Bergskristall und Flußspath könne auf dergleichen Grund hin nicht vom Diamant unterschieden werden. Die Größe der Theile in Beziehung auf die Struktur eigne sich, Barietäten zu unterscheiden. Mehr oder weniger Gebrauch machten im System von diesen Kennzeichen: Ans. v. Boot (1647), Wormius (1655) und Jonston (1661).

Aehnlich verhalte es sich mit den Kennzeichen 4. Bon Edel- und Richtedelseyn. Derlei Unterscheidung möge wohl zuweilen statthaben, wenn die Bezeichnung von bestimmten Eigenthümlichseiten der betressenden Substanz abhänge, wie bei den Metallen berücksichtigt werde, an sich aber, insoferne Seltenheit oder Nichtseltenheit oder willkürliche Convention die Bezeichnung geben, könne keine Charakteristik daher genommen werden. Dem einen erscheine oft edel, was dem andern nicht edel erscheine. So zähle Aldrowandus und Wormius den Flußspath unter die Gemmen, Schwenkseldt (1600) aber unter die lapides rudes, der Bergkrostall ist nobilis bei Justi, ignobilis bei Forsius, der Granit nobel bei Walch, gemein bei Cronstedt 2c.

Die Kennzeichen 5. Geruch, Geschmack, Farbe, Glanz und Pellucisbität, seben von beschränktem Gebrauch, doch zuweilen wohl anwendbar.

Beim Geruch sep zu beachten, ob er einer Substanz wirklich angehöre, oder von einer fremdartigen begleitenden herrühre. Der sog. Beilchenstein habe seinen Geruch von einer darauf wachsenden Pflanze, der durch Reiben, Schlagen, Erwärmen erzeugte Geruch sep oft charakteristisch, ebenso der Geruch einiger Bitumina.

Nach dem Geschmack mögen wohl die Salze klassissischet werden, doch lasse sich die Qualität des Geschmackes nicht gut beschreiben.

Das Gefühl beim Berühren, das Anfühlen gebe nur wenige ganz sichere Kennzeichen. Bei der Farbe, heißt es, gelte das Sprichtwort "nimium ne crede colori." Ihre Kennzeichen sehen meist nur für Barietäten brauchbar, außer bei den eigentlichen Metallen, denn die Farbe seh häusig zufällig, abhängend von einem mineralischen Dunst, der die Steine durchdringe und färbe. Die Alten hätten die Sdelsteine vorzüglich nach der Farbe unterschieden, die neueren Juwe-liere aber achten dabei mehr auf die Härte. Bei der Steineintheilung habe besonders Jonston die Farbe berücksichtigt.

Die Pellucidität hänge nicht immer von der Art der Theilchen, sondern oft von der Art ihrer Aggregation ab, gebe daher keine wesentlichen Kennzeichen. ¹ Ihre Anwendung zur Charakteristik, wie sie von Ans. B. v. Boot, Jonston, Lang (1704), Baper (1708 und 1758) und Boerhaawe (1732) geschehen, habe große Verwirrung erzeugt.

Die Kennzeichen 6. Von dem äußeren Ansehen und der Struktur sehen nur zuweilen für Felsarten und Aggregate brauchbar, in den meisten Fällen aber sehen sie unzulänglich, schwierig und trügerisch. Es gebe freilich Mineralogen, welche das Gegentheil behaupten und namentlich hervorheben, daß im Thier: und Pflanzenreich Unterscheis dungen damit begründet werden und solches daher auch im Minerals reich geschehen soll; das sühre aber nur zu oberflächlichem Wissen und eine Lithographia könne für eine wahre Mineralogie ohne eine Lithognosia nicht bestehen. Die Unzulänglichkeit solcher Kennzeichen ergebe

¹ Pelluciditatem corporum mineralium dependere ab homogeneitate et aequalitate particularum, earundemque aequabili solutione ac connexione, seu, ab homogeneae terrae aequabili solutione, discimus a Vitrificationibus, ac demonstratur in Chemicis; ex adverso itaque, quo magis heterogenea materia sunt conflata, et quo minus aequabili solutione ac nexu terrestres particulae in illis combinatae, eo magis O pa ca existunt. p. 140.

² His concludimus — — Lithographiam in genuina Mineralogia

sich aus der Betrachtung, daß die verschiedensten Mineralien dasselbe Aussehen und dieselbe Struktur haben. Es gebe fasrigen Kalkstein, fasrigen Gyps, fasrigen Schörl, fasrigen Asbest; ebenso blättrigen Gyps, blättrigen Spath, blättrigen Quarz, blättrigen Glimmer; in seiner inneren Struktur komme der Selenit mit dem Diamant, Rubin und Sapphir überein, im Bruche so mancher Kalkstein mit dem Feuerstein 2c.

Von dergleichen Eigenschaften hätten auch zuweilen ganz falsche und trügerische Borstellungen ihren Ursprung, denn die Mineralien wirken nicht nach Beschaffenheit ihrer Struktur, sondern nach Beschaffenheit ihrer Mischung. Wer könne Alaun im Alaunschiefer, Gisen im weißen Kalkstein, Blei im Spath, Kupfer im rothen Ocker ober im Phrit nach dem äußeren Ansehen vermuthen?

Und solchem Ansehen vertrauend hat denn auch Hebenstreit Erze, wie Spumam Lupi (Wolfram), Calaminarem (Zinkspath) und Galenam Sterilem (schwarze Zinkblende) mit Talk, Asbest, Gyps 2c. unter seine glebas inanes (leere Erdschollen) gerechnet.

Ebenso unsicher seben die Kennzeichen 7. Von der Art der Entstehung, insoferne sie äußerlich angedeutet.

Bon den eigentlichen Krhstallformen sagt er, daß sie zur Charakteristik der Geschlechter unzureichend und unsicher, dagegen zur Bestimmung der Species brauchbar seben. Was ihren Werth beeinträchtige, seh der Umstand, daß die verschiedensten Substanzen von gleicher Form vorkommen und daß die Figuren aus unbedeutenden Veranlassungen wechseln.

So krhstallisire der Spath auf die verschiedenste Weise, ebenso die Granaten, Fluores und die Phrite und seh andererseits der Flußspath von gleicher Gestalt mit dem Diamant und Rubin (Spinell),

absque omni Lithognosia nunquam esse posse, eoque minus Methodum in Regno Vegetabili vel animali susceptam ad corporum mineralium classificationem applicari posse, quo magis est evictum, vix bina dari diversa subjecta in uno corpore, his in Regnis mixta, quum in Regno minerali non raro occurrunt quae participant de 5, 6 vel 7 diversi generis mineralibus.

das Steinfalz mit dem Bleiglanz und Flußspath, der Schörl mit dem Bleispath 2c.

Nun wendet er sich zu den inneren Kennzeichen. Vom specifischen Gewicht, sagt er, daß es zur Classissistation nicht geeignet seh, da es bei demselben Geschlecht und sogar bei den Barietäten derselben Species verschieden sich zeige, da es abhängig theils von einer gedrängteren oder weniger gedrängten Verbindung der Massentheilchen, theils von größeren oder geringeren metallischen Einmischungen. Bemerkenswerth seh, daß vom Geschlecht des Ghpses unter allen Steinen der Bononische und Petunze (Baryt) am schwersten sehen, am leichtesten Asbest und Bimsstein. Größeren Nuzen gewähre das hydrostatische Eramen bei den Metallen und Erzen, die dadurch als reicher oder ärmer zu erkennen.

Die Härte bestimmt er mit dem Fingernagel, mit Messer oder Feile, Feuerstahl oder geeigneten härteren Steinen, Smirgel: und Diamantpulver. Er unterscheidet weichere und härtere Mineralien, erstere sehen leicht zu rigen und können ihre Theilchen von sließendem Wasser abgerieben werden, sie sehen zerbrechlich oder zähe. Die härteren sehen vom Messer oder der Frile nur schwer zu rigen, geben am Stahle Funken und werden von Wässern mechanisch wenig angegrissen. Es wird hier Härte zum Theil mit der Adhäsion der Theile in verschiedenen Aggregatzuständen verwechselt. Die Härte könne nur als Hilskennzeichen dienen, besonders zur Unterscheidung der Schelsteine.

Auf dem Wege der Löslichkeit oder Unlöslichkeit in Wasser, Delen oder Säuern die Mineralien zu unterscheiden, setz ebenfalls trügerisch, denn so gewiß es setz, daß alle Kalksteine mit Säuern brausen, so gewiß setz auch, daß nicht alle Steine, welche brausen, für Kalksteine genommen werden dürfen. Die Beispiele, welche er ansührt, zeigen den Nachtheil einer ungenügenden Unterscheidung von Gemenzgen und ein daher rührendes öfteres Berwechseln von Bildungen wie Sandsteine und Schiefer mit homogenen Nineralien.

Das wichtigste Criterium der Mineralbestimmung seh das Verhalten im Feuer. Damit werden sicher und bestimmt entschieden, was Kalkstein oder Ghps, was phosphorescirend, schmelzbar oder unschmelzbar 2c. Damit sey die Mineralogie zu der Bollkommenheit geslangt, deren sie sich erfreue. ¹ Man muß sich in die Zeit versetzen, um diesen Satz als ernstlich gemeint hinzunehmen.

Er widerlegt die Einwürfe, welche von den Gegnern erhoben werden, daß dergleichen Untersuchungen mit Schwierigkeiten verknüpft seben, daß alle Steine mit Kali und Borax schmelzen, die gleichartigst erscheinenden im Feuer sich doch verschieden verhalten zc. Er bemerkt dabei, daß mit Lampe und Löthrohr die nöthigen Experimente gemacht werden können und daß wegen der Unwissenheit oder des Berdrusses Einzelner das Ziel der Mineralogie nicht aufzugeben seh.

Nach nochmaliger Ueberschau schließt er mit dem Sate: Nullum itaque est dubium, quin hujusmodi Methodus mixta, quae notis characteristicis tam extrinsecis quam intrinsecis simul combinatis est superstructa, proxime ad naturalem accedens, maximam indicans symmetriam, reliquis sit praeserenda Methodis.

Man ersieht aus der gegebenen Darstellung ebensowohl, welche Ansichten damals die streitenden waren und welche Mittel man besaß, die eine oder andere zu unterstüßen oder anzugreisen, als auch wie man über die mannigsaltigen Eigenschaften der Mineralien mehr Klarzheit zu gewinnen suchte und kritische Analpsen mit ihrem Wesen vornahm.

Gleichwohl ist das System des Wallerius nicht so ausgefallen, wie man es erwarten sollte, da er namentlich die Erden, Sand: und Staubarten eine eigene Klasse mit zahlreichen Species bilden läßt. Sein System nach der zweiten Auflage (Systema mineralogicum etc.) von 1778 ist solgendes:

¹ p. 152. Es beißt weiter: Quamdiu superficiales viguerunt Methodi, nullos Mineralogiam fecisse progressus, facile observari potest, imo ex adverso, eam maxima confusione, ac inumeris nominibus factam fuisse onerosam. Ipsos Auctores, qui superficiales defendant Methodos, tacite arbitrium ignis agnoscere, dum Calcareos a Gypseis, Marmora ab Alabastris et sic porro distinguunt etc.

I. Classis. Terrae.

Ordo I. Terrae macrae

Genus 1. Humus.

2. Terrae calcareae. Cretae.

_n 3. _n gypseae.

" 4. " magnesiae.

Ordo II. Terrae tenaces.

Genus 1. Argillae.

, 2. Margae.

Ordo III. Terrae minerales (Oderarten).

Ordo IV. , durae.

Genus 1. Glarea.

" 2. Tripela.

" 3. Cementum.

. 4. Arenae.

5. Arena metallica.

, 8. , animalis (Muschelsand).

Classis II. Lapidas.

Ordo I. Lapides calcarei.

Genus. 1. Calcareus.

" 2. Spathum.

, 3. Gypsum.

, 4. Fluor mineralis (Flußspath).

Ordo II. Lapides vitrescentes.

Genus 1. Lapides arenacei (Sandsteine).

2. Spathum scintillans (Feldspath).

" 3. Quarzum.

, 4. Gemmae (Diamant, Rubin, Topas 20.)

_n 5. Granatici Lapides.

5 6. Achatae.

, 7. Jaspis.

Ordo III. Lapides susibiles.

Gen. 1. Lap. zeolitici (barunter Lasurstein, Turmalin, Basalt 20.)

- Genus 2. Lapides manganenses (Braunstein, Wolfram).
 - 3. Lapides fissiles (Schieferarten).
 - , 4. Lapides margacei (Amergelsteine).
 - 5. Lapides cornei (Hornfelesteine).

Ordo IV. Lapides apyri.

- . Genus 1. Lapides micacei.
 - , 2. Lapides steatitici.

Ordo V. Saxa.

- Genus 1. Saxa mixta (Granit, Glimmerschiefer 2c.).
 - _n 2. Saxa aggregata.

Classis III. Minerae.

Ordo I. Salia.

- Genus 1. Salia acida (Säuren).
 - 2. Vitriolum.
 - , 3. Alumen.
 - 4. Nitrum.
 - " 5. Muria.
 - _ 6. Alkali minerale.
 - "7. "volatile.
 - , 8. Sulia neutra.
 - , 9. Sal ammoniacum.
 - , 10. Borax.

Ordo II. Sulphura.

- Genus 1. Bitumina.
 - , 2. Succinum.
 - , 3. Ambra.
 - , 4. Sulphura (Schwefel, Pyrite 2c.)

Ordo III. Semimetalla.

- Genus 1. Mercurius.
 - 2. Arsenicum.
 - 3. Cobaltum.
 - . 4. Niccolum.
 - _n 5. Antimonium.

- 6. Wismuthum.
- 7. Zincum.

Ordo IV. Metalla.

- Genus 1. Ferrum.
 - _n 2. Cuprum.
 - 3. Plumbum.
 - 4. Stannum.
 - , 5. Argentum.
 - . 6. Aurum.
 - . 7. Platina.

Die Klasse IV. enthält weiter die Concreta, wohin Laven und vulkanische Schlacken, Petrefakten, und die Lapides figurati und Calculi.

Eine besondere Sorgfalt hat Wallerius auf die Charakteristik seiner Klassen, Ordnungen 2c. verwendet.

Als das Werner'sche Spstem erschien, hat es vor allen anderen Ruf erlangt und längere Zeit hindurch (in mehreren Auflagen) als das vorzüglichste gegolten.

Werner's Schüler, L. A. Emmerling, 1 gab in seinem Lehrbuch der Mineralogie Bb. I. 1799 eine Darstellung davon und entwicklte die damals geltenden Grundsätze der orpktognostischen Classisitation. Die Bezeichnung Drykt og nosie, von proois Kenntniß und deverde, das Gegrabene, wurde von Werner für die Wissenschaft der ungemengten Mineralspecies gebraucht; Bergmann hatte Oryctologia vorgeschlagen.

Die Grundlage des Werner'schen Spstems sollte die natürliche Verwandtschaft bilden, welche aus der Mischung erkannt werde. Aber nicht die vorwaltenden Mischungstheile sehen bestimmend für das Zusammengehörige, sondern die charakterisirenden, diejenigen

¹ Lubwig August Emmerling, geb. 1765 zu Arnstadt, Schwarzburg-Sonderehausen, gest. 1842 zu Darmstadt, Docent der Mineralogie und Bergbaukunde an der Universität zu Gießen, Bergmeister in Thalitter, 1808 Rath bei der Hoskammer in Gießen, 1821 Mitglied der Oberbaubirection in Darmstadt.

nämlich, nach welchen es zu den Fossilien zu stehen komme, mit welchen es im allgemeinen die meiste Verwandtschaft zeige. Die Klassen werden durch die Grundbestandtheile bezeichnet, welche er dige, salzige, brennliche oder metallische sind.

Die Geschlechter sind nach der Art der vorwaltenden oder charakterisirenden Bestandtheile bestimmt.

Gattungen find so viele, als er verschiedene Mischungsverhält= nisse gibt.

Fossilien einer Gattung, welche in zwei oder drei speciellen Kennzeichen abweichen, machen die verschiedenen Arten einer Gattung auß; Verschiedenheiten innerhalb der Grenzen einer Art bestimmen die Barrietäten.

Die Reihenfolge soll ebenfalls nach der natürlichen Verwandtschaft geschehen. Dabei bemerkt Emmerling ganz richtig: "Wir müssen uns aber die natürliche Verwandtschaft der Fossilien keineswegs als eine gerade Linie oder als eine ununterbrochen sortlausende Rette, wo immer ein Glied sich nur an das vorhergehende und nachfolgende anschließt, auch nicht als ein regelmäßiges, sondern als ein verworrenes, nach allen Seiten ausgedehntes Netz benken, in welchem einige Glieder an mehrere zugleich und gleich stark, andere hingegen nur an wenige oder nur an ein einziges, und dieß oft nur schwach, sich anschließen."

Das Werner'sche Mineralspstem war im Jahr 1798 folgenbes:

- I. Klasse. Erden und Steine.
- A. Demantgeschlecht. 1. Diamant.
- B. Birfongeschlecht.
 - 1. Hpazinth.
 - 2. Zirkon.
- C. Rieselgeschlecht.
 - 1. Chrysoberill
 - 2. Chrysolith
 - 3. Olivin
 - 4. Augit
 - 5. Vefuvian

Sippschaft des Granats.

Bon 1750 bis 1800. 11. 6. Leucit Sippschaft des Granats. 7. Melanit 8. Granat 9. Spinell Sippschaft des Rubins. 10. Sapphir 11. Topas 12. Smaragd Sippschaft des Schörls. 13. Beryll 14. Schörl 15. Thumerstein 16. Gifenkiesel 17. Quarz 18. Hornstein 19. Feuerstein Sippschaft des Quarzes. 20. Chalcedon 21. Heliotrop 22. Chrysopras 23. Rieselschiefer 24. Obsidian 25. Ratenauge 26. Prehnit 27. Zeolith Sippschaft des Zeoliths. 28. Kreuzstein 29. Lasurstein 30. Lasulit

D. Thongeschlecht.

- 1. Reine Thonerde.
- 2. Porcellanerde.
- 3. Gemeiner Thon.
- 4. Cimolit.
- 5. Jaspis.
- 6. Opal.
- 7. Perlftein.

8. Bechstein.

```
9. Korund.
       10. Feldspath.
       11. Polierschiefer.
      12. Tripel.
      13. Alaunstein.
       14. Alaunerbe.
       15. Alaunschiefer
      16. Brandschiefer
      17. Zeichenschiefer
                             Sippschaft des Thonschiefers.
      18. Wetschiefer
      19. Thonschiefer
      20. Lepidolith
      21. Glimmer
                             Sippschaft des Glimmers.
      22. Topfstein
      23. Chlorit
      24. Hornblende
      25. Basalt
                             Sippschaft des Trapps.
      26. Wacke
      27. Rlingstein
      28. Lava.
      29. Bimöftein.
      30. Grünerde
      31. Steinmark
                             Sippschaft des Steinmarks.
      32. Bildstein
      33. Bergfeife
      34. Gelberde
E. Talkgeschlecht.
       1. Bol.
                             Sippschaft des Seifensteins.
       2. Meerschaum
       3. Walkererbe
       4. Nephrit
                            Sippschaft des Talks.
       5. Speckstein
```

6. Serpentinstein

7. Talk

Sippschaft des Talks.

- 8. Asbest
- 9. Chanit.
- 10. Strahlstein.
- 11. Tremolith.

F. Kalkgeschlecht.

- a. Rohlensaure Kalkgattungen.
 - 1. Bergmilch.
 - 2. Rreide.
 - 3. Kalkstein.
 - 4. Schaumerde.
 - 5. Schieferspath.
 - 6. Bitterspath.
 - 7. Braunspath.
 - 8. Stinkstein.
 - 9. Mergel.
 - 10. Bituminöser Mergelschiefer.
 - 11. Arragon.
- h. Phosphorsaure Kalkgattungen.
 - 12. Apatit.
 - 13. Spargelstein.
- c. Boraxfaure Kalkgattungen.
 - 14. Boracit.
- d. Flußsaure Kalkgattungen.
 - 15. Fluß.
- e. Schwefelsaure Kalkgattungen.
 - 16. **Gyps**.
 - 17. Fraueneis.
- G. Barntgeschlecht.
 - 1. Witherit.
 - 2. Schwerspath.

H. Strontiongeschlecht.

- 1. Strontionit.
- 2. Coelestin.

II. Klasse. Salze.

A. Schwefelfäuregeschlecht.

- 1. Natürlicher Bitriol.
- 2. Natürlicher Alaun.
- 3. Haarfalz.
- 4. Bergbutter.
- 5. Natürliches Bitterfalz.
- 6. Natürliches Glaubersalz.

B. Salpeterfäuregeschlecht.

- 1. Ratürlicher Salpeter.
- C. Kochsalzsäuregeschlecht.
 - 1. Natürliches Rochsalz.
 - 2. Natürlicher Salmiak.

D. Rohlensäuregeschlecht.

1. Natürliches Mineralalkali.

III. Klaffe. Brennliche Fossilien.

A. Schwefelgeschlecht.

1. Natürlicher Schwefel.

B. Erdharzgeschlecht.

- 1. Bituminöses Holz.
- 2. Steinkohle.
- 3..Erdöl.
- 4. Erbpech.
- 5. Bernstein.
- 6. Honigstein.

C. Graphitgeschlecht.

- 1. Graphit.
- 2. Rohlenblenbe.

IV. Klasse. Metalle.

- A. Platingeschlecht.
 - 1. Gediegenes Platin.
- B. Goldgeschlecht.
 - 1. Gediegenes Gold.
 - 2. Nagyagerz.
 - 3. Schrifterz.
- C. Quedfilbergeschlecht.
 - 1. Gediegenes Quedfilber.
 - 2. Natürliches Amalgam.
 - 3. Quecfilber-Hornerz.
 - 4. Queckfilber:Lebererz.
 - 5. Zinnober.
- D. Silbergeschlecht.
 - 1. Gediegenes Silber.
 - 2. Naghager Silber.
 - 3. Arseniksilber.
 - 4. Spießglanzsilber.
 - 5. Hornerz.
 - 6. Silberschwärze.
 - 7. Silberglanzerz.
 - 8. Sprödglanzerz.
 - 9. Rothgültigerz.
 - 10. Weißgültigerz.
 - 11. Graugültigerz.
 - 12. Schwarzgültigerz.

E. Rupfergeschlecht.

- 1. Gediegenes Kupfer.
- 2. Rupferglanz.
- 3. Buntkupfererz.
- 4. Rupferfies.
- 5. Weißkupfererz.
- 6. Fahlerz.

- 7. Rupferschwärze.
- 8. Rothkupfererz.
- 9. Biegelerz.
- 10. Kupferlasur.
- 11. Malachit.
- 12. Rupfergrün.
- 13. Eisenschüffiges Kupfergrun.
- 14. Olivenerz.

F. Eisengeschlecht.

- 1. Bediegenes Eisen.
- 2. Schwefelties.
- 3. Magnetkies.
- 4. Magneteisenstein.
- 5. Eisenglanz.
- 6. Notheisenstein.
- 7. Brauneisenstein.
- 8. Spatheisenstein.
- 9. Schwarzeisenstein.
- 10. Thoneisenstein.
- 11. Raseneisenstein.
- 12. Blaue Eisenerde.
- 13. Grüne Eifenerbe.
- 14. Schmirgel.

G. Bleigeschlecht.

- 1. Bleiglanz.
- 2. Blaubleierz.
- 3. Braunbleierz.
- 4. Schwarzbleierz.
- 5. Weißbleierz.
- 6. Grünbleierz.
- 7. Rothbleierz.
- 8. Gelbbleierz.

- 9. Natürlicher Bleivitriol.
- 10. Bleierbe.
- H. Binngeschlecht.
 - 1. Zinnfies.
 - 2. Zinnftein.
 - 3. Cornisch Zinnerz.
- I. Wismuthgeschlecht.
 - 1. Gediegener Wismuth.
 - 2. Wismuthglanz.
 - 3. Wismuthocher.
- K. Binkgeschlecht.
 - 1. Blende.
 - 2. Gallmei.
- L. Spießglanzgeschlecht.
 - 1. Gediegener Spießglanz.
 - 2. Grauer Spießglanz.
 - 3. Roth-Spießglanzerz.
 - 4. Weiß-Spießglanzerz.
 - 5. Spießglanzocher.
- M. Koboltgeschlecht.
 - 1. Weißer Speiskobolt
 - 2. Grauer Speiskobolt
 - 3. Glanzkobolt.
 - 4. Schwarzer Erdkobolt
 - 5. Brauner
 - 6. Rother
 - 7. Gelber
- N. Nidelgeschlecht.
 - 1. Rupfernicel.
 - 2. Nickelocher.
- O. Braunsteingeschlecht.
 - 1. Grau-Braunsteinerz.

Sippschaft des Speiskobolts.

Sippschaft des Erdkobolts.

- 2. Schwarz-Braunsteinerz.
- 3. Roth: Braunfteinerz. -
- P. Molybbangeschlecht.
 - 1. Wafferblei.
- Q. Arfenikgeschlecht.
 - 1. Gediegenes Arfenik.
 - 2. Arfeniffies.
 - 3. Rauschgelb.
- R. Scheelgeschlecht.
 - 1. Schwerstein.
 - 2. Wolfram.
- 8. Urangeschlecht.
 - 1. Pecherz.
 - 2. Uranglimmer.
 - 3. Uranocher.
- T. Menafgeschlecht.
 - 1. Menatan.
 - 2. Nabelftein.
 - 3. Rigrin.

Man ersieht aus diesem Berzeichniß, welches 214 Hauptgattungen enthält, daß der Mangel an Kenntnissen der Mischung bei vielen Vineralien die Stelle nicht gehörig bezeichnen ließ, wo sie hingehören, daß daher verwandte oft getrennt und nicht näher verwandte zusammengruppirt wurden. So sinden wir Spinell und Sapphir im Rieselgeschlecht, dagegen Jaspis und Opal mit dem Corund im Thongeschlecht, den Chanit im Talkgeschlecht zc. Leichter waren die Metallverbindungen zu ordnen und theilweise gilt noch gegenwärtig, wie sie Werner damals gereiht hat. Dieses System wurde von seinem Urheber, sowie von Karsten u. a. fortwährend verbessert und ist zum letzenmal

Dietrich Lubwig Gustav Karsten, geb. 1768 zu Bühow in Medlenburg, gest. 1810 zu Berlin, 1789 Lehrer ber Mineralogie und Bergbaukunde am Berg-Eleven-Institut zu Berlin, 1791 Bergrath und Assessor bei ber preußischen Bergabministration.

aus seinem Nachlasse im Jahr 1817 von Breithaupt veröffentlicht worden.

Auch die Nomenklatur wurde in diesem Zeitraum genauer, als früher geschah, namentlich von Vergmann und Werner geprüft und eine geeignete Purisikation angestrebt.

In seinen Meditationes de systemate sossilium rügte Bergmann, wie bereits angegeben, mancherlei Fehler der Nomenklatur und analysirte die üblichen Namenquellen, wobei er schon darauf hinwies, daß oft Namen einen Borzug haben, quae nihil certi signisicant, und daß die lateinische Sprache dasür gewählt werden soll. "Est haec lingun, vel saltim suit, eruditorum vernacula: jam mortua quoque nullis quotidianis est obnoxia mutationibus."

Werner stellte zur Bildung der allgemeinen Ramen acht Regeln auf, wonach sie seyn sollen: unterscheibend, sach = und sprachrichtig, bezeichnend, kurz, festgesetzt, einzig und ausgezeichnet. Er gab, was die Alten schon gethan hatten, auch Namen nach den Fundorten und führte nach dem Beispiel der Botaniker Personennamen ein. Einer der ersten Namen dieser Art war Prehnit, nach dem Oberst von Prehn getauft, weil dieser das Mineral vom Vorgebirg der guten Hoffnung an Werner überbracht hatte. Der Chemiker Sage bemerkte dabei, daß wenn diese Art Schörl den Namen eines Mannes führen soll, er ihn vom Abbé Rochon erhalten soll, der ihn zuerst in Frankreich bekannt gemacht, er erklärt sich aber überhaupt gegen solche Namen, indem er die seltsame Reflexion hinstellt: "Da die organischen Körper mit den Mineralien gar nichts Gleichartiges haben und der Name eines Mannes in der Lithologie keine Annäherung bewirken kann (servir de rapprochement), so sollte man meiner Meinung nach dergleichen triviale Benennungen nicht annehmen, weil sie unbezeichnend sind und methodische Kenntnisse entfernen. 1 Werner vertheis digte die Personen Mamen, 2 wie er sie nämlich gegeben wissen will, nach den Findern oder ersten Beschreibern, Verbreitern 2c., da sie

¹ Bergmännisches Journal 1790. 3. Jahrg. 1. B. p. 84.

² Cbenta p. 100.

zur Geschichte eines Minerals gehören und "zu gleicher Zeit eine Erkenntlichkeit bes gesammten Korps ber Gelehrten in so einer Wissenschaft gegen den Erfinder oder Untersucher so eines Körpers bezeugen." Solche Namen sepen auch meistens ziemlich kurz und ausgezeichnet, letteres in dem Sinne genommen, daß die Benennung keine Aehnlichkeit mit andern Benennungen habe. Er erinnert auch, daß nach Plinius der Obsidian zu Ehren des Obsidius, der ihn aus Aethiopien gebracht hatte, getauft worden sep, und so habe er den Witherit nach bem Entdeder Dr. Withering und den metallischen Stoff des Schwersteins und Wolframs nach dessen Entbeder Scheele, Scheel, latein. Schelium benannt. Er wolle übrigens dergleichen Personen : Namen nicht oft und nur in Ermangelung anberer den Gegenstand wohl bezeichnenden gebraucht wissen. Namen nach den Mischungstheilen, bemerkt er, würden sehr geeignet sehn, "wenn wir nur solche bei allen Fossilien kennten, und dann nicht so oft von den Chemikern über die Dischung eines Fossils eines andern belehrt würden, ja zuweilen wiederholt eines andern belehrt würden. Dergleichen Benennungen haben aber doch das Nachtheilige, daß sie für bloße Trivialnamen meist viel zu lang ausfallen und oft ganze Phrasen ausmachen, nicht zu geschweigen, daß die Bestandtheile auch für den bloß äußern Beobachter wenig ober gar nicht in die Sinne fallende Gegenstände sind."

Was die Forderung betrifft, daß der Name eines Minerals einzig sep, d. h. daß jedes nur einen Namen haben soll, so bemerkt Emmerling schon damals (1799), daß fast jedes Mineral mehrere, oft äußerst verschiedene Namen habe, so daß es schwer sep, sich aus diesem Chaos von Benennungen herauszusinden und mit einiger Zuverlässigkeit zu bestimmen, was für ein Fossil manche Schriftsteller unter diesem oder jenem Namen verstehen. "Es scheint gleichsam eine Bedingung zu sepn, sagt er, einem Fossil nicht eher einen Platz einzuräumen, dis erst ein jeder — gleichviel ob mit oder ohne Beruf — sein Ersindungs: Genie in Namenbildungen daran bewiesen hat. Das her die ungeheuere Menge von Synonymen — daher die zum Theil höchst zwecks und sinnlosen Benennungen!"

Schon damals- fanden sich Sonderlinge in der Fabrication von Ramen, so Storr in seiner Alpenreise, Leipzig 1784. Er nennt den Jaspis — Eisenschlag, den Flußspath — Glassluß, den Feldspath — Glasslußwade, den Achat — Flint und Wurstling, die Chloriterde — Schirlmuhlen u. s. f.

Für die spstematische Nomenklatur empfahl Werner wie Bergsmann den Gebrauch der lateinischen Sprache. Ueber die Bildung solcher Namen schrieb Joh. Reinh. Forster in seiner Onomatologia nova systematis Oryctognosiae vocabulis latinis expressa. Halae. 1795. —

Die Renge der Namen wurde natürlich durch die Zugabe der Bersteinerungen sehr vermehrt. So citirt Wallerius (Systema mineralog. 2. ed. 1778) die Namen folgender Holzversteinerungen:

		•	
Bon	der	Tanne	Elatites.
**	"	Erle	Clethrites.
"	r,	Aloe	Agallochites.
"	"	Haselstaube	Corylites.
"	"	Feige	Phegites.
••	**	Esche	Melites.
**	**	Lorbeer	Daphnites.
"	"	Lerche	Laricites.
**	"	Maulbeerbaum	Moricites.
**	**	Hagbuche	Osteites.
"	n	Föhre	Peucites.
"	**	Eiche .	Dryites.
11	**	Weibe	Salicites.
"	**	Sandelbaum	Santalites.
,	"	Linde	Philirites.

Ueberblick der Periode von 1750 bis 1800.

Die Kritik der Kennzeichen der Mineralien wie sie Wallerius (1768) entwickelt hat, gehört zu den schätzbarsten Untersuchungen, in so ferne sie geeignet waren, bem mineralogischen Studium eine bestimmte Richtung zu geben und für den Bau eines Spsteins die bis: herige Willfür zu entfernen. Die physischen wie die chemischen Eigenschaften in ihrem Werthe und in ihrer Beständigkeit gegen einander abwiegend, bestimmt sich zwar Wallerius für eine Methode, welche beide umfassen soll, neigt sich aber doch mehr den chemischen Berhält: nissen zu. Unter seinen Nachfolgern wurde das von ihm vernache läffigte Studium der Arpstalle wieder neu aufgenommen, zunächst burch Romé de l'Fêle (1772), Bergmann (1773) und Werner (1774). Sie zeigten alle drei, daß die verschiedenen Gestalten einer Species in einem inneren Zusammenhange stehen. Dabei wiesen Bergmann's Betrachtungen schon auf die später von Haup ausgebildete Corpusculartheorie bin, während Romé de l'Isle seine Beobachtungen durch Winkelmessungen unterftütte, Werner dagegen, ohne sich viel um den molecularen Bau und um ein exactes Winkelbestimmen zu bekümmern, einfach durch die von ihm mit Abstumpfung, Zuschärfung und Zuspitzung bezeichneten Beränderungen einer Krystallform und mit Beachtung der Resultate bei Bergrößerung der Beränderungsflächen mehrere Gruppen verwandter Formen erkannte und fie auf seine sechs Grundgestalten zurückzuführen suchte.

Romé de l'Isle hat noch bestimmter und allgemeiner als früher geschah, die Beständigkeit der Neigungswinkel und das Gessetz des Flächenparallelismus hervorgehoben. Er maß anfangs nur die ebenen Flächenwinkel, erst um 1783 mit dem von Caransgeot erfundenen Anleggoniometer die Neigungswinkel an den Kanten. Er erkannte das Verhältniß der Hemitropie und daß die Stalaktiten krystallinische Aggregate sehen und erwähnt das Vorkommen pseudomorpher Krystalle.

Ueber Arpstallgenesis haben Wallerius, Romé de l'Isle Robell, Geschichte ber Mineralogie. und Bergmann geschrieben; letterer führt außer dem Arnstallissiren durch Vermittlung von Wasser noch das aus dem Schmelzsflusse (schon v. Bople beobachtet) und durch Verflüchtigung an.

Zum speciellen Studium hat sich diesen Gegenstand Leblanc ges macht und Krystallbildungen aus gemischten Salzlösungen beschrieben, die Darstellung von Alaunkrystallen in Würfeln angegeben und die Bedingungen zur Erzeugung secundärer Flächen an einer Grundsorm und zur Darstellung großer und vollkommener Krystalle weiter erforscht als seine Vorgänger.

Wenn Werner die Verhältnisse der Arpstallisation wie die der übrigen physischen Sigenschaften, Farbe und Glanz ausgenommen, meistens nur oberflächlich behandelte, so hat er sich durch die Sinsührung einer den damaligen Erfahrungen entsprechenden Terminologie und durch eine bestimmtere Abgränzung der Mineralogie, indem er die Geognosie als eigene Wissenschaft trennte, bleibende Verdienste ersworben.

Eine hervorragende Entdeckung in diesem Zeitraum ist die der Arhstallelectricität durch Erwärmen von Aepinus (1762) und Wilson (1762). Aepinus und Bergmann (1766) beobachteten schon, daß am Turmalin die Electricitäten der Pole sich wechseln lassen. — Die beiden Arten der Electricität hatte Dufap (1733) entedeckt. — Die Strahlenbrechung der Arhstalle hat Hill (1772) unterssucht und die doppelte Brechung allen Substanzen von der Structur des Kalsspaths zuerkannt, für den Quarz und andere aber als nicht bestehend erachtet.

Die Phosphorescenz untersuchten Lavoisier (1776), Macquer (1777) und Wedgwood (1792). — Die Nicholson'sche Wage ist vom Jahr 1792. — Die ersten krystallographischen Arbeiten von Haup sind von 1781 und 1784.

Wenn Cronstedt die Verhältnisse der Arpstallisation auf eine seltsame Weise gering geachtet und als wenig wesentlich erkannt hat, so leistete er der Mineralogie wesentliche Dienste durch sein klares Urtheil über das Verhältniß der Erden zu den Steinen und dieser zu

den Felsarten, Bersteinerungen und Naturspielen, welche nur bezüglich ihrer Substanz Gegenstand der Mineralogie sepen. Die Mineralchemie hat er durch die Einführung des Löthrohrs in bedeutender Weise gehoben und mit diesem Instrumente ebensoviel oder noch mehr für sie gethan als Romé de l'Isle mit dem Goniometer für die Krystallographie.

Um die Löthrohrproben haben sich auch sehr verdient gemacht: Engeström, Rinmann, Duist, Gahn, Scheele, Saussure und besonders Bergmann, dem wir viele fortwährend angewandte Reactionen verdanken.

Ebenso hat Cronstedt die demischen Rennzeichen auf nassem Wege gefördert und unter andern auf die Eigenthümlichkeit der Gallert= bildung bei seinen Zeolithen aufmerksam gemacht, während Bergmann das Aufschließen unlöslicher Silicate mit mineralischem Alkali zeigte (1780), und in die analytische Chemie bas Berfahren einführte, einen Mischungstheil nicht immer isolirt, sondern in einer seiner Berbindungen zu bestimmen, welche genau gekannt, constant und sonst zu einer dergleichen Bestimmung geeignet set. — Mehrere Chemiker haben theils neue Mischungstheile ber Mineralien entbeckt, theils die bekannten genauer bestimmt. Eronstedt stellte zuerft (1751) das Nickel metallisch dar; Black erwies zuerst die Berschiedenheit der Bittererde von der Kalkerde (1755) und charakteri= firte die Rohlensäure (1757); Marggraf zeigte (1754) die Eigenthümlichkeit der Thonerde; namentlich aber haben Scheele und Rlaproth glänzende Entdeckungen gemacht. Scheele entdeckte die Molphänsäure und die Wolframsäure (1778 und 1781), das Mangan (1774) und das Chlor (1774), die Baryterde (1774); ebenso gehört ihm die Entdeckung der Flußsäure an (1771), und neben Priestley die Entdeckung des Sauerstoffs (1774).

Klaproth entdeckte das Uran (1789) und in demselben Jahre die Zirkonerde; das Titan (1794), das Cerium (1803); er beswies die Eigenthümlichkeit des Tellurs (1798), welches Müller von Reichenstein (1782) entdeckt hatte. Die Entdeckungen des

Wasserstoffs von Cavendish (1766), des Stickstoffs von Las voisier (1775) und der Strontianerde von Crawford (1790) fallen in diese Zeit. Durch Vauquelin wurde ferner das Chrom (1797) und die Berillerde (1798), durch Gadolin die Ptterserbe (1794) entdeckt.

Die von Bergmann begonnenen quantitativen Mineralanalpsen wurden bald durch eine Reihe von Chemikern verbessert und vervielsfältigt. An ihrer Spitze standen Klaproth und Bauquelin, dann Brandes, Bucholz, Lampadius, Wiegleb, Westrumb u. a. Mineralchemische Arbeiten lieferten ebenfalls Lehmann, Skopoli, Kirwan.

Einen kurzen Ueberblick der älteren mineralogischen Spsteme giebt der vorhergehende Abschnitt; die Spsteme von Wallerius und Werner hatten eine chemische Grundlage. Diese wurde von Wallerius zur Charakteristik benützt und theilweise auch von den Schülern Werners, jedoch beschränken sich die Angaben meistens nur auf denjenigen Mischungstheil, welcher als der charakteristrende angesehen wurde.

III. Von 1800 bis 1860.

1. Mineralphyfik.

a. Arnfallographie.

Es ist in vorhergehendem Zeitraum erwähnt worden, daß man den Zusammenhang verschiedener Formen einer Mineralspecies erkannt und mehrfach nachgewiesen hat, und daß dabei zunächst von Bergsmann auch die Spaltungsform berücksichtigt wurde; bestimmte Gesetze aber, welchen die betreffenden Vorgänge unterworsen, kannte man

Begen des größeren Umfanges an Material in dem gegenwärtigen Zeitraum war es geboten, die Forschungen über die verschiedenen physischen Eigenschaften in besonderen Artikeln zusammenzustellen, was in den vorhergehenden Berioden angemessener unterbleiben konnte. nicht und ohne Anwendung des Calculs waren sie auch nicht auszu: sinden. Die eigentlich rechnende Krystallographie beginnt mit Haup. Seine ersten Arbeiten waren gleichzeitig mit den betreffenden Bergsmanns. Wie dieser richtete er seinen Blick vorzüglich auf die innere Structur der Krystalle, und indem er die Spaltungsform als constant erkannte, beschäftigte ihn deren Zusammenhang mit den äußeren Formen. Wie schon oben angegeben, entwickelt er zuerst seine Ansichten in der Abhandlung: Essai d'une theorie sur la structure des crystaux. 1784, übersetzt in Gren's neuem Journal der Physik. B. II.

Er erzählt wie die Beobachtung der Spaltungsflächen an einem Calcitprisma die Beranlassung zu seinen Ideen über die Structur der Arpstalle gewesen und gleichsam der Schlüssel zur Theorie. drängte sich mir bei der Gelegenheit auf, sagt er, da mir der Bürger Defrance einen Arpstall in dem Augenblicke zu geben die Gefälligkeit gehabt hatte, wo er von einer Druse, die dieser einsichtsvolle Liebhaber mir aus seinem Mineralienkabinet zeigte, eben losgebrochen war. Das Prisma hatte einen einzigen Sprung an der Stelle einer Endkante der Basis, mit welcher es aufgewachsen gewesen war. Statt den Krystall in meine Sammlung, die damals im Entstehen war, zu legen, versuchte ich, ihn nach anderen Richtungen zu theilen; und nach einigen Bersuchen, die auf's Ungewisse unternommen wurden, gelang es mir, seinen rhomboedrischen Kern herauszuziehen. Ich fühlte sogleich die dadurch erfolgte Ueberraschung mit der Hoffnung verknüpft, daß es bei diesem ersten Schritte nicht sein Bewenden behalten sollte." Traite de Mineralogie. 1801. T. l. p. 23. Uebersetz. v. Karsten. 1804. B. I. p. 74). Die Spaltungsgestalten nannte er die primitiven, die übrigen die secundären Gestalten.

Als vorkommende Kerngestalten bezeichnete er: das Parallelepipes don, das Oktaeder, das Tetraeder, das reguläre sechsseitige Prisma, das Rhomboidals (Granats) Dodecaeder und das Dodecaeder mit dreis eckigen Flächen, welches zwei mit ihren Grundslächen vereinigte gerades stehende Pyramiden bilden (die Heragonphramide). Die Kerngestalt

eines Rrystalls ist noch weiter mechanisch theilbar, theils nach ihren Flächen, theils in anderen Richtungen. Diese Theilung führt zu ben integrirenden Moleküls. Die den Kern umhüllende Materie zeigt bei den secundären Formen ein Decresciren durch regelmäßige Subtraction einer oder mehrerer Reihen von integrirenden Moleküls, und "indem die Theorie die Zahl dieser Reihen mittelst des Calculs bestimmt, ist sie im Stande, alle bekannten Resultate der Krystallisation nach ihren Gesehen darzulegen, selbst künstigen Entdedungen vorzugreisen und die Formen anzugeden, welche die jeht bloß hypothetisch sind, einst aber einmal den Naturforschern dei ihren Untersuchungen wirklich vorsommen können." So konnte Haup schon damals (1801) aussprechen, was zu den Triumphen einer Wissenschaft gehört: die Erfahrung zu anticipiren und die kommen den Entdedungen zu verkünden.

Bur Beranschaulichung seiner Idee ber Decrescenzen können Fig. 27.

und Fig. 29 dienen, an welchen er die Ableitung des Rhombenbodes caeders Fig. 28 und des Pentagonbodecaeders Fig. 30 aus dem Würfel

Fig. 20.

Fig. 28.

P

31g. 30.

erläutert. Für das Rhombendobecaeber wird jedes aufgeschichtete Blättschen (lame de superposition) an jedem seiner vier Ränder um die Dimension einer Molekülreihe schmäler als das Blättchen, auf welchem es aufsit, für das Bentagondobecaeber geschehen die Decrescenzen um zwei Reihen in die Breite zwischen den Kanten OI und AE, zusgleich aber auch um zwei Reihen in die höhe zwischen den Kanten EO und AI,

ď

Daß man an den Arpftallen biefe Art von Gemäuer nur fehr felten und meiftens gar nicht bemerke, babe feinen Grund barin, bag

der Kern als aus einer unvergleichbar größeren Anzahl von Würfeln, die nicht mehr in die Sinne fallen, zusammengesetzt gedacht werden müsse. Dann wird auch die Anzahl der aufgeschichteten Blättchen ohne Vergleich größer sehn und folgt, daß die Rinnen, welche diese Blättchen durch das abwechselnde Zurückweichen und Vorspringen ihrer Kanten bilden, für unsere Sinne null sehn müssen, wie es der Fall wirklich ist.

Indem Haup diese Gesetze der Decrescenz verfolgte, gelangte er zu der wichtigen Thatsache, daß sie angeben, welche Gestalten aus einer bekannten Kernform ableitbar sind, zugleich aber auch, welche nicht vorkommen können, und daß das Maaß, welches der Calcul giebt, die wahre scharfe Bestimmung der mittelst des Gonpometers gefundenen Approximation ist.

Wie an den Kanten bestimmte er die Decrescenz an den Eden und der Versuch das Oktaeder durch eine Decrescenz an den Kanten aus dem Würfel abzuleiten, zeigt sich ebenso den Gesetzen der Theorie widerstrebend als die Ableitung durch die Decrescenz an den Ecken ganz einfach erfolgt und die gegenseitige Stellung von Würfel und Oktaeder in der Natur auch niemals anders beobachtet wird, als es die Theorie verlangt. In ähnlicher Weise leitet er aus dem Würfel die Flächen des Trapezoeders ab, wie sie der Analcim zeigt und die des Diakisdodecaeders, wie es am Phrit vorkommt und beweist, daß das Jossaeder als eine zusammengesetzte secundare Form, wie es am Pyrit beobachtet wird, ganz anderer Art ist als das früher von der Geometrie construirte. "Die Naturforscher, sagt er, welche zu einer Beit, wo man sich noch nicht mit den Gesetzen der Structur beschäf: tigte, aus der Arhstallisation eine Art von Geometer zu machen geneigt waren, der nach unserer Weise verführe, verwechselten das Icosaeder und das Dodecaeder derselben mit denen, die man regelmäßig nennt, und wo das erste durch zwanzig gleichseitige Dreiecke und das zweite durch zwölf Fünfece, beren Seiten ebenfalls gleich sind, begränzt ist. Allein die Theorie beweist, daß in der Mineralogie weder das eine noch das andere möglich ift. So bringt die Natur von den

fünf regelmäßigen Körpern, nämlich dem Würfel, Oktaeber, Tetraeder, Dobecaeber und Jcosaeder nicht mehr hervor und ist nicht im Stande mehr hervorzubringen als die drei ersten; und unter der unendlichen Renge von mannigsaltigen Annäherungen, die sie in Betreff der beiden andern uns zeigen könnte, beschränkt sie sich auf die, welche von den einsachsten Gesehen der Decrescenzen entspringt, so daß ihr Dobecaeter und Icosaeder wirklich das Bollkommenste und Regelmäßigste ist, welches sich nach den Grundsähen ihrer Geometrie ergiebt."

Den Fall für das Pentagondodecaeder erörtert er ausführlich (Mineralogie, überf. von Karsten. I. p. 530) und spricht sich über bie Rationalität der Ableitungszahlen beutlich aus, wo er von der Substitution einer secundären Form für eine primitive handelt. Dan wird, sagt er, diese Substitution für erlaubt halten, "wenn man erwägt, daß die Aren der secundären Arpstalle mit benen der Kern: gestalten in einem commensurablen Berhältnisse stehen, welches auch bei ben verschiedenen Linien, deren Lagen wechselseitig mit einander correspondiren, der Fall sehn muß. Die Are des winkelvertauschten (inverse) Rhomboeders ist z. B. beim kohlengesäuerten Kalk dreimal so groß, wie die der Kerngestalt, und seine schiefe Diagonale, welche in Rücksicht ihrer Lage mit der oberen Kante der Kerngestalt correspondirt, ist gleichfalls dreimal so groß wie diese Kante. Da also die Gesetze der Decrescenz und die Gestalten der Moleküls, worauf sich diese Gesetze gründen, mit den angeführten Verhältnissen nothwendigerweise in Verbindung stehen, so erhalten wir dadurch, daß die Glieder dieses Berhältnisses in rationellen Zahlen ausgedrückt werden können, die Aussicht, nach Willführ eine von den Arpstallgestalten, welche diese Gigenschaften besitzt, zur Kerngestalt auswählen zu können 2c. — (M. a. D. B. II. p. 19. Traité de Min. II. p. 17.) Schon im Jahre 1785 (Mémoires de l'acad. des sc.) hat er bargethan, daß tein Gesetz ber Decrescenz das regelmäßige Bentagondodecaeder geben tonne und er erinnert dabei, wie wichtig der Gebrauch des Calculs sich herausstelle, theils um die Wahrheit der Theorie zu sichern, theils um die Gränzen, welche den Gang der Arhstallisation bestimmen, zu bezeichnen.

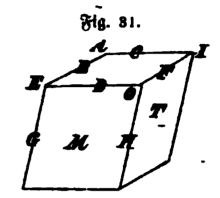
Bur Beftimmung ber Grundformen wählte er: für bas Abomboeber das Berbältniß der Diagonalen der Flächen, so beim Calcit \mathcal{V} 3 : \mathcal{V} 2, beim Quarz \mathcal{V} 15 : \mathcal{V} 13, beim Korund \mathcal{V} 15 : \mathcal{V} 17, beim Turmalin V19 : V8 u. s. tv. — Das beragonale Prisma beftimmte er durch das Berhältniß einer Senkrechten aus dem Centrum gegen eine Seite der Basis zur Höhe, so beim Apatit $= \mathcal{V}3: \mathcal{V}^{\prime}2$, beim Rephelin = V'7: V2; das quadratische Prisma durch die Seite der Basis zur Höhe, so beim Besubian V.7 : V'8, beim Rejonit V'21:2, beim Rutil V'5:V'6; für die Quadratppramide nahm er das Berhältniß der Hälfte einer Seite der Basis zur halben Höhe (Hauptage) der Phramide, so beim Mellit $= \mathcal{V}8: \mathcal{V}9$, beim molybdänfauren Bleiogyd = $2\sqrt{8}$: $\sqrt[4]{5}$, beim Anatas $\sqrt[4]{2}$: $\sqrt[4]{13}$. Für die Rectangulärppramide bestimmte er das Berhältniß der halben Seiten der Basis zur halben Hauptage, so beim Aragonit = V18: V 23: V 46 oder für das rhombische Prisma das Berhältniß der Diagonalen und der halben Makrobiagonale zur Höhe. Mit ähnlichen Elementen bestimmte er das Ainorhombische Prisma, welches er schon, wie später Weiß, zum Hendpoeder verkürzte, so beim Amphibol, Augit u. a. Tableau comparatif etc. 1809.

Die Arystalle, beren eine Hälfte umgebreht erscheint und die schon von Romé de l'Jole beschrieben wurden, nannte Haup hemitroppische Gemitropie), und erkannte an ihrer Structur, daß die Drehungofläche eine bei dem betreffenden Arystall vorsommende oder nach den krystallographischen Gesetzen mögliche seh. (Traité de Cristallographie. 1822. T. II. p. 273.) Um die Gesetze der Decrescenzen übersichtlich und möglichst kurz darzustellen, entwarf Haup darauf bezügliche Zeichen. Zu diesem Zwecke war es hinreichend, die Ecken und Kanten der Kerngestalt durch Buchstaben zu bezeichnen und diese Buchstaben mit Zahlen zu begleiten, welche die Gesetze der Decrescenz anzeigen und die secundäre Form hervorbringen. Er wählte die Bokale zur Bezeichnung der Ecken nach der alphabetischen Ordnung und mit dem Eck oben links als A ansfangend, nach rechts herum E, I, O setzend, die Consonanten wurden

zur Bezeichnung der Kanten gebraucht; die Flächen der Kernform bezeichnete er mit P, M, T nach den Anfangsbuchstaben der Splben des Wortes primitiv.

Wenn z. B. an einem schiefwinklichen Parallelepipedon, wie es die Kerngestalt des Feldspaths ist (Fig. 31), eine der Ecken z. B. O

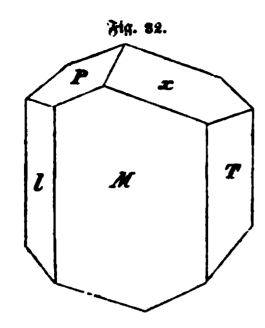
durch eine hinsugekommene Fläche verschwunden ist, so kann die Decrescenz, in Folge welcher dieses geschehen, entweder auf die Grundskäche Poder auf die Seitenfläche Toder M bezogen wers den. Im ersten Falle setzt man die Bezeichnungszahl über den Buchstaben, im zweiten rechts oben



an den Buchstaben, im dritten links oben an den Buchstaben. So wird Ö eine Decrescenz um zwei Reihen in die Breite, parallel mit der Diagonale der Grundsläche P, welche durch E und I geht, ause drücken; O³ eine Decrescenz um drei Reihen in die Breite parallel mit der durch I und p gehenden Diagonale und ⁴O eine Decrescenz um vier Reihen nach der Diagonale Ep. ¹

Bei den Kanten B, C, F, D an der Grundfläche werden die Decrescenzen durch eine über ober unter den Buchstaben gesetzte Zahl bezeichnet, je nach ihrer Wirkung, wenn man von der Kante, auf welche sie sich beziehen, nach aufwärts oder abwärts, bei den Kanten G und H ähnlich rechts oder links als Exponenten am Buchstaben. So wird D eine Decrescenz um zwei Reihen ausdrücken, die von D nach C geht; C eine Decrescenz um 3 Reihen, die von C nach D geht; D eine Decrescenz um 2 Reihen, die nach der Fläche M herab: steigt; 3H eine Decrescenz um 3 Reihen von H nach G; G4 eine Decrescenz um 4 Reihen von G nach H ober 4G eine bergleichen von Mehrerlei Decrescenzen G nach der H entgegengesetzten Kante 2c. werden ähnlich durch Zusammenstellung der betreffenden Zeichen angegeben, z. B. D ; 2H 4H 2c. Gemischte Decrescenzen werden durch Bruchzahlen angegeben, 2/3, 3/4 2c., beren Zähler sich auf die Decrescenz in die Breite, der Nenner aber auf die in die Höhe bezieht.

¹ Au Fig. 31 bezeichnet P bie obere Fläche, p bas untere Ed an H.



Die Combination Fig. 32 wäre G²MTIP oder mit Zugeben der Flächenzeichen in der Figur

G²NTÎP IMTxP.

Die Bestimmung der Zähl der Decress cenzen hängt von der Neigung der secundären Fläche und umgekehrt diese von jener ab. Ist der Neigungswinkel einer solchen Fläche gegen

die Grundgestalt gegeben, so ergiebt sich daraus das Verhältniß seines Radius zur Tangente, also das der Breite zur Höhe der Blättchen.

Ein rechtwinkliches Dreieck, bestehend aus der Linie der Neigung, aus der Breite und Höhe, heißt das Messungsdreieck (Triangle mensurateur). Wenn in demselben a die Breite, b die Höhe der Blättchen, y der Neigungswinkel, x sein Ergänzungswinkel zu 90°, so ist z. B. für das Rhombendodecaeder x = dem halben Neigungswinkel zweier Rhombenslächen über der Würselsläche $= 45^{\circ}$, daher a : b = 1 : 1; für das Pentagondodecaeder ist $x = 63^{\circ} 26' 6''$, also a : b = 1 : 2 20.1

Die unmittelbare Winkelmessung beutet das Gesetz gewöhnlich hinlänglich an und wird dann aus diesem der Winkel wieder genauer bestimmt und die Messung corrigirt. Zu den wichtigsten Resultaten, welche aus Haup's Forschungen hervorgegangen, gehört das Aufsinden des Gesetz der Symmetrie, darin bestehend, daß dei eintretenden Veränderungen einer Arpstallsorm durch deren Combination mit andern Formen, alle gleichartigen Theile, Kanten, Eden, Flächen, immer zugleich und auf gleiche Weise verändert werden, oder daß auf allen Theilen des Kerns, bei denen vollkommene Gleichheit und Aehnlichkeit stattsindet, sich das nämliche Abnahmgesetz wiederholt. (Sur une loi de crystallisation appelée loi de symmetrie. 1815. Mémoires du Muséum d'Histoire naturelle. T. I. Haup's Edenmaaß: gesetz w. übersetz und mit Anmerkungen begleitet von Dr. F. C. Hessel. 1819. Trnité de Mineralogie. 2 ed. B. I. (1822) p. 196. Er zeigt die Wichtigkeit dieses Gesetzes für die richtige Bestimmung vieler Formen und führt als auffallende Beispiele die Rhomboeder des Chabasit und des Eisenglanzes an, welche durch die vorkommenden Beränderungen an einem Theil ihrer Eden sich sogleich als Rhomboeder zu erkennen geben, da diese Beränderungen alle Eden tressen müßten, wenn die Krystalle Würfel wären, wosür sie-längere Zeit gehalten wurden. Ebenso beweist er, daß das Prisma des Anhydrit ein rectanguläres seh und nicht ein quadratisches, daß dagegen das des Idoekas ein quadratisches sehn müsse ze. (Traité de Cristallographie. 1822.- T. I. p. 200 u. s.)

Es entging ihm dabei nicht, daß gleichartige Flächen auch gleichen Glanz und bei vorkommender Spaltbarkeit gleiche Volkommenheit derselben besitzen, und daß diese Verhältnisse zur Bestimmung und Unterscheidung von Arpstallslächen mit Vortheil benützt werden können.

Haup hat zur Bezeichnung der Arpstallcombinationen eine eigene, natürlich ziemlich weitläufige, Nomenklatur erfunden, wobei die secundaren Formen unter folgenden Gesichtspunkten betrachtet und benannt wurden:

- 1) in Rücksicht auf die Abänderungen der Kerngestalt z. B. pyramidé, prismé, épointé, bisépointé etc., émarginé u. s. w. Karsten hat diese Namen übersetzt mit pyramidalisirt, prismatisirt, entect, doppelentect, entkantet 2c.;
- 2) an sich selbst und als rein geometrische Figuren: cubique, tubisch, octaedre, octaedrisch, birhomboidal, bisorme, trisorme etc.;
- 3) in Bezug auf gewisse wegen ihrer Zusammensetzung ober Stels lung merkwürdigen Flächen ober Kanten: bisalterne, annulaire, ringsfacettirt, monostatique, encadre, eingerahmet, zonaire, gürtelförmig, contracté, dilaté etc.;
 - 4) in Rucksicht auf die Gesetze ber Decrescenz von welchen sie

ð

l'Ainsi, dans les rhomboides et dans les octaèdres extraits par division mécanique, toutes les faces étant identiques ont le même éclat et le même poli, et les joints naturels qui leur correspondent s'obtiennent avec la même facilité etc. Mém. du Muséum. t. 1. p. 89.

abhängen: unitaire, binaire, bibinaire, équivalent, soustractif, isonome, mixte etc.;

- 5) in Rücksicht auf die geometrischen Eigenschaften welche sic zeigen: isogone, anamorphique, rhombise, équiaxe, inverse, métastatique etc.;
- 6) in Rücksicht auf gewisse besondere zufällige Umstände: transposé, hemitrope, obliquangle, sexradiée, crucisorme, triglyphe, géniculé etc. Die Kerngestalt wurde durch primitiv bezeichnet.

In seinem Traité de Crystallographie (Theil 2 Seite 565) gibt Haup eine Zusammenstellung ber Leiftungen seiner Kryftallbestimmungen bis zurück auf die 90er Jahre, und zeigt wie dieselben oft durch die chemische Analyse bestätigt wurden und auch den Chemikern ihre Untersuchungen angedeutet und erleichtert haben. Er erkannte den sogenannten spanischen Chrysolith als Apatit, lange ehe Bauquelin dasselbe Resultat auf chemischem Wege fand, er erkannte ebenso den norwegischen Zirkon, welcher für Besuvian gehalten wurde, ehe Klaproth ihn als solchen bestimmte. Seine Arpstallographie vereinigte zuerst den Beryll und Smaragd in eine Species, sie bestimmte den Euklas als eigenthümliche Species und zeigte, daß der Mejonit vom Hyazinth verschieden sey, während Romé de l'Isle beide nur für Barietäten einer Species hielt, sie schied das bunte Haufwerk der "Schörl" genannten Mineralien, einigte die für verschieden gehaltenen Form des Eisenglanzes, zeigte die zweierlei Species des Schwefelkieses u. s. w.

Halle als geometrische Formen, sondern er studirte sie in jeder Beziehung. Seine Beobachtungen über die Strahlenbrechung obwohl uns vollkommen, ließen ihn doch schon erkennen, daß alle Substanzen, deren integrirendes Molekül sich durch seine Symmetrie auszeichnet, eine einfache Strahlenbrechung haben. Dahin zählte er den Würfel, das reguläre Oktaeder und das Rhombend odecaes der; nebenher hielt er aber auch den Turmalin, Aginit und Disthen für einfach brechend. Er bestimmte zuerst genauer, als früher geschah,

das electrische Verhalten, namentlich der phroelectrischen Mincralien, ebenso die Härte, das specifische Gewicht 2c. Die Ergebnisse der krhstallographischen Studien Haup's waren so vielseitig und von so hohem Interesse, daß man in der That staunen muß, wenn die gleichzeitige Werner'sche Arystallographie in ihrem Fortschreiten dieselben sast gar nicht berücksichtigte und sich mit einer approximativen Beschreibung begnügte, statt bestimmte Winkelmessungen zu geben.

Hauh bemerkt darüber, daß das Goniometer so häusig vernacht lässigt werde, weil sich einige Mineralogen zur Regel gemacht haben, man müsse sich nur auf solche Kennzeichen beschränken, welche durch das bloße Verhalten gegen die Sinne beobachtet werden können, obwohl sie von diesem Grundsatz zu Gunsten der Lupe eine Ausnahme machen. "Was ist aber ein Gonpometer anders, sagt er, als eine Art von geometrischer Lupe, welche uns jene kleinen Unterschiede und Grade wahrnehmen läßt, die für unsere Augen, sich selbst überlassen, unmerkar sind?"

Die Wichtigkeit der Arhstallmessungen erkennend, hat man balb nach neuen Mitteln gesucht, diese Messungen genauer zu machen, als es mit Carangeot's Anleggoniometer möglich war.

Im Jahr 1809 machte Wollaston! sein Reflexionsgoniometer bekannt (Philosoph. Trunsact. 1809). Er besestigte ben Krhstall an einem beweglichen Stift einer horizontal liegenden, einen vertikalen graduirten Kreisbogen tragenden Axe, so daß die zu messende Kante in die Richtung dieser Axe gebracht werden konnte; diese Axe war mit oder ohne den Kreisbogen beweglich und ein seststehender Nonius machte das Ablesen der Grade möglich. Auf dem richtig einzestellten Krystall ließ er das Bild eines Gegenstandes oder einer horizontalen Linie von einer Fläche ressectiven und drehte dann den

¹ Billiam Hobe Bollaston, ter Sohn eines Geistlichen zu Chiselhnrst, war 1766 geboren. Er studirte ansangs Medicin zu Cambridge und London, gab aber später diese Richtung wieder auf und beschäftigte sich mit Physik und Chemic. 1793 wurde er zum Mitglied ber Royal Society und dann zum Secretär dieser Anstalt ernannt. Er starb im Jahr 1829.

Arpstall mit dem Areisbogen herum, bis das Bilb auf der anliegenden Fläche an derselben Stelle wieder erschien. Je nach der Stellung
des Areisbogens und der Art des Drehens erhält man den Kanten:
winkel unmittelbar oder dessen Supplement. Um das Linienbild auf
beiden Flächen an derselben Stelle zu beobachten, brachte er es mit
einer direct zu sehenden Linie zur Coincidenz. Die Ersindung dieses
Instruments war für die Arpstallographie von der größten Bedeutung,
nicht nur weil damit ein ungleich genaueres Messen der Kantenwinkel
möglich wurde, sondern auch weil man nun sehr kleine Krystalle messen
konnte, für welche das Anleggoniometer gar nicht oder nur unsicher
zu gebrauchen war. Aber gerade die kleinen Krystalle in dieser Hinsicht zu bestimmen, war von Wichtigkeit, da sie durch Aggregation
weniger verändert, zunächst als normal gelten können.

Wollaston bestimmte mit diesem Instrument die Winkel des Kalkspaths genauer als dis dahin geschah, er zeigte, daß die Krystallisation des Eisenvitriols nicht rhomboedrisch sey 2c.

-In ähnlicher Weise bestimmte Malus die Winkel mehrerer Arpstalle durch Reslexion des Lichts, mit Anwendung des Repetitionskreises von Borda. William Philipps (Buchhändler in London, geboren 1773 zu London, gestorben 1828 zu Tottenham bei London, Mitglied der Geological und Royal-Society) publicirte (1817) mehrere Arpstallmessungen mit Wollaston's Goniometer und fand öfters erhebliche Unterschiede von den Angaben Haup's. In einer Abhand: lung "sur la mesure des angles des crystaux" von 1818 (Annal. des Mines. T. III. p. 411) bespricht Haup diese Messungen und obwohl er den Werth des Reslexionsgoniometers nicht verkennt, ist er doch der Meinung, daß das gewöhnliche Goniometer in den meisten Fällen genüge. "Enfin, sans exclure, dans certains cas particuliers, l'usage des mesures prises à l'aide de la réflexion, je suis convaincu que celles auxquelles conduit le goniomètre ordinaire, et qui ont l'avantage d'être à la sois directes et expéditives, suffisent, soit pour déterminer une nouvelle variété, soit pour recounaître à laquelle des variétés déjà classées dans la méthode appartient un cristal qui en présente la forme, et que l'on voit pour la première fois."

Er berechnet nämlich aus den gemessenen Winkeln bestimmende Arenverhältnisse oder sonstige Linien am Arpstall, reducirt die gesunzbenen Werthe für diese auf die möglichst einsachen Größen, wie sie in der Natur vorzugsweise derkannt werden und korrigirt daraus wieder die Winkel. So bestimmt er an der Phramide des Quarzes das Verzhältniß einer auf die Nandkanten aus dem Centrum gezogenen Senkrechten er zur halben Hauptage es nach dem gemessenen Winkel der Phramide zum Prisma mit $141^{0.9}/_4$ und sindet er : es = sin. 38^0 15': sin. 51^0 45', nimmt die Logarithmen der Quadrate der Sinus und sucht deren natürliche Zahlen auf, die er unter das Wurzelzeichen stellt. Er sindet so er : es = $\sqrt{3833}$: $\sqrt{6167}$, wossür er setzt $\sqrt{38}$: $\sqrt{62}$ oder $\sqrt{19}$: $\sqrt{31}$.

Er berechnet daraus den gemessenen Winkel oder dafür den halben Randkantenwinkel der Pyramide und findet ihn 51° 56', während die Wessung 51° 45' gab. Er versucht nun eine bessere Uebereinstimmung zu gewinnen indem er or : $cs = \sqrt{20}: \sqrt{32}$ setzt oder $= \sqrt{5}: \sqrt{8}$ und nun sindet er 51° 40' und hat das Verhältniß der Linien die geeignete Einsachheit. Er zeigt, daß er auf diesem Wege den betressenen Messungen von Malus und Phillips für den Scheitelkantenwinkel dis auf 4' nahe kommt. Gleichwohl stellt sich damit der Vorzug eines exacteren Messens nur um so deutlicher heraus.

Haup's Methode wurde theils weiter ausgebildet, theils verbreitet von Monteiro, einem Portugiesen, welcher (1810) in Paris lebte, von Levy, Cordier, Brochant de Villiers und dem Genfer Soret.

Monteiro zeigte (1813) an einem Calcitkrystall wie eine Krystall: släche ohne Messung bestimmt werden könne, wenn sie mit parallelen Combinationskanten zwischen andern bekannten Flächen vorkommt (Journal des Mines Nr. 201; Annales des Mines V. 1820) und Levy 1

Armand Levy, geb. 1794 zu Paris und gest. ebenda 1841, zum Professor ter Mathematik am Collège auf der Insel Bourbon bestimmt, aber durch
Sturm nach England verschlagen, lebte er baselbst einige Jahre als Privatlehrer Robell, Geschichte der Mineralogie.

erweiterte dieses Berfahren (sur la Détermination des certaines saces secundaires dans les cristaux par un moyen qui exige ni mesure ni calcul. Ann. de Chim. T. XXI. 1822). 1

Levy's Bezeichnungsmethode (Description d'une collection de mineraux formés par M. H. Heuland etc. par M. Levy 1837) bezieht sich auf sechs als primitiv angenommene parallelepipedische Formen: Würfel, quadratisches Prisma, rhombisches Prisma, Rhom= boeber (zuweilen das heragonale Prisma), das klinorhombische und Klinorhomboidische Prisma. Ecken, Flächen und Kanten sind wie bei Haut mit Bokalen und Consonanten (bie Flächen mit p, m, t) bezeichnet und mit Beziehung auf deren Beränderung durch eine secundäre Fläche die Ableitungszahlen in Form von Exponenten beigeschrieben. So ift b' das Zeichen des Rhombendodecaeders, a' das Oktaeder, b" ein durch den Werth von n bestimmtes Tetrakisheraeder, a" ein Trapezoeder, wo überall a ein Würfeleck und b eine Würfelkante be-Diese Methode ist von Dufrenop? angenommen und in seinem Traité de Mineralogie. Paris 1856. T. V. p. II. sq. er: läutert worden. Auch Des Cloizeaux hat sie in neuester Zeit (1862) in seinem Manuel de Minéralogie gebraucht.

Zu Ehren Levy's hat Brewster (1825) ein Mineral Levyn benannt.

Unter den notabeln Krhstallographen jener Zeit und der Haupsichen Schule angehörend, ist der Graf Jaques Louis de Bournon zu nennen. Er war geboren 1751 zu Metz und starb 1825 zu Bersailles. Vor der Revolution reicher Gutsbesitzer und Offizier der Mathematik und als besoldeter Gehülfe von Heuland, dann Lector an der Universität zu Lüttich (1828—1830) und darauf Mattre de consérence an der École normale und Proscssor der Mineralogie am Collège roy. de Charlemagne in Paris. Jude.

¹ In der Uebersetzung des Lehrbuchs von Haup ist von Weiß schon 1806 bie Bestimmung einer Fläche, bie in zwei bekannte Jonen fällt (sog. Ausgleischungsfläche) am Epidot erwähnt. Thl. III. 141.

² Pierre Armand Dufrénop, geb. 1792 zu Sevran, Dep. Seine-Oise, gest. 1857 zu Paris, Ingenieur en chef des Mines, Prosessor ber Mineralogie an ber École des Mines und an ber École des Ponts et Chaussées.

in der französischen Armee, wanderte er während derselben aus und lebte in England, dis ihn die Restauration wieder in seine früheren Berhältnisse zurücksichte. Eine reiche Sammlung von Krystallen, welche er mit großen Opsern zusammengebracht hatte, kaufte der König von Frankreich und ernannte ihn zum Direktor derselben. Er hat diese Sammlung (1815) beschrieben (Oatalogue de la collection minéralogique partioutière du Roi); sein vorzüglichstes Werk ist aber sein Traité complet de la chaux carbonatée et l'Aragonite. Londre 1818. 2 Vol. 4; nebst einem Bande Rupsertaseln, welcher 677 Kalkspathstrystalle abgebildet enthält, worunter aber viele nur durch die Ausschnung der Flächen verschieden sind. Er beschreibt die Combinationen von 21 Rhomboedern und 32 Skalepoedern.

R. Wackernagel hat in einer eingehenden Kritik (Rastners Archiv B. IX. 1826) gezeigt, daß viele Bestimmungen unrichtig sind, auch ein großer Theil der Zeichnungen sehlerhaft. — Bergl. Hauh Traité de Min. 2. ed. 1822. I. p. 336. — Unter den englischen Krystallographen ist neben Phillips, dessen Werk "An elementary introduction to the knowledge of mineralogy" von 1816 bis 1823 drei Auflagen und 1852 eine neue Bearbeitung von H. J. Brooke und 2B. H. Miller erlebte, zunächst Brooke 1 zu nennen, welcher von Haup's Theorie unter andern darin abwich, daß er für alle tesseralen Gestalten nur Würfel-Moleküle annahm. A samiliar Introduction to Crystallography. London 1823. p. 46. — Es ift dieses Werk sehr klar und sorgfältig gearbeitet und behandelt die Darstellung der Decrescenzgesetze nach dem Vorschlage Levy's mittelst der sphärischen Trigonometrie, während sich Haup nur der ebenen Trigonometrie bedient hatte. In der Einleitung rügt Brooke mehrere Fehler der Haup'schen Theorie und macht ihm auch den Borwurf ungenauer Beobachtung — it would appear that he had occasionally written from the dictates of his fancy, without examining the minerals he has described. — Er empfiehlt das Reslexionsgoniometer

¹ Henry James Brooke, Wollhändler in London, geb. 1771 zu Exeter in Devonshire, gest. 1857 zu London.

und hat mit großer Genauigkeit die Arhstallisation vieler Mineralien und künstlicher Salze bestimmt. (On the measurement of the angles of crystals. Ann. of Philos. XIV. 1819. On the crystalline sorme of artiscial salts. Ib. V. und VI. 1823. VII. 1824 etc.). Rach ihm hat Levy den Brookit benannt (1825).

Die kryftallographische Methode Haup's fand nicht überall die Aufnahme, welche hätte erwartet werden können. "Es scheinen, sagt Bernhardi, überhaupt und besonders auch in Deutschland, das sonst so empfänglich für das Neue und Wahre ist, sich noch wenig gute Köpfe mehr als oberflächlich mit bieser neuen Wissenschaft beschäftigt zu haben, wovon die häufige Abneigung vor allen Zahlen, und die Bequemlichkeit der ältern Methode, Krystallisationen zu beschreiben (denn nach dieser beschreibt man mehr in einer Stunde als nach ber neuern in ganzen Tagen) einen Theil der Schuld tragen mag. (Gehlen's Journ. für Chemie 1807. Band 5. Heft 2.) Bernhardi 1 unternahm ein solches Geltenbmachen und untersuchte zugleich kritisch die Haup'sche Methode. Er erkannte das die für die Ableitung zum Grunde liegende Form, nicht wie Haup angenommen hat, von der Natur durch die Moleküle vorgeschrieben, sondern der Willkür des Krystallo: graphen überlassen sep, der diejenige zu wählen habe, welche ihm dazu am bequemsten und tauglichsten dünke. Er schlägt vor, als Hauptformen folgende anzunehmen:

- 1. Das Tetraeder.
- 2. Achteckige Hexaeber, wohin der Würfel und die Rhomboeber gehören.
- -8. Sechsectige Oktaeber, überhaupt die pyramidalen Achtflächner.
 - 4. Achtectige Dobekaeber, wohin die Hegagonppramiden, Stalen: veber und Trigondobecaeber.
 - 5. Vierzehneckige Dodekaeder, das Rhombendodekaeder.
 - 6. Zwanzigedige Dobekaeber, die Pentagondobekaeber.
 - 7. Bierzehnecige Itofitetraeber, die Phramidenwürfel.

¹ Johann Jakob Bernhardi, Professor ber Medicin an der ehemaligen Universität Erfurt, war taselbst geboren im 3. 1774 und starb ba im 3. 1850

- 8. Sechs: und zwanzigedige Itositetraeder, die Trapezoeder.
- 9. Sechs: und zwanzigedige Tessarakontaoktaeber, die Herakisoktaeber.

Alle anderen bekannten Arpstalle können entweder 10. als Phramiden oder 11. als Prismen beschrieben werden.

Da er fand, daß haup ein und baffelbe Gesetz der Decrescenz durch verschiedene Zeichen ausdrücke, die nicht auf einander zurückgeführt werden können, so ändert er diese Bezeichnungsmethode in mehreren Fällen, behält übrigens wie Haup, die Bezeichnung der Flächen der Grundform mit PRMT (primitiv), der Ecken durch die Bokale AEO und der Kanten durch die Confonanten BCDFGH. Eine gleiche Abnahme an einem dreiflächigen Eck bezeichnet er mit 1Å1, an einem vierstächigen mit 1Å1. Zur Bezeichnung ber Abnahmen in Brüchen, wählt er die Renner der Brüche. Wenn auf ein dreistächiges Eck ein Verhältniß der Abnahme wie 2:3:6 stattgefunden hat, so verwandelt er dieses in Brüche mit dem Zähler 1, nämlich $\frac{2}{6}$: $\frac{3}{6}$: $\frac{6}{6}$ = $\frac{1}{3}$: $\frac{1}{2}$: $\frac{1}{1}$ und sett die Nenner zu dem Buchstaben bes Edes 2Å3. Bei den Kanten setzt er die Ableitungszahlen je nach der mehr senkrechten oder horizontalen Lage neben oder über und unter den Buchstaben 3. B. B' oder C; B2, C und wenn die Abnahme nach zwei Richtungen stattfindet 1B2 2B1, ČC u. s. w.

Bernhard i erkannte das Mangelhafte der Bestimmung, wenn wie Hauh gethan, Prismen als Grundgestalten gewählt werden, da sie an sich nicht vollständig bestimmbar sind und nur mit Beziehung auf eine secundäre Fläche ihre Höhe anzugeben seh. Als Grundzestalten nimmt er 1. den Würfel und die von ihm ableitbaren Formen.

- 2. Rhomboeber.
- 3. Quadratoftaeber.
- 4. Rektanguläroktaeber.
- 5. Rhombenoftaeder.
- 6. Einfache Rhomboidaloktaeder.
- 7. Dreifache Rhomboidaloktaeber.

Er erkennt, daß die Rectangulärppramide auf die Rhombenspyramide zurückführbar und daß also sechs wesentliche Formen für die Ableitung aller Arystallisation ausreichen. Es sind dieses die sechs Formen, welche noch gegenwärtig als die Grundsformen der Arystallspsteme gelten, da unter dem einsachen und dreisachen Rhomboidaloktaeder die klinorhombische und klinorhomboidsche Phramide zu verstehen. (Gehlen's Journ. für die Chemie und Physik 1807. Band 5. Heft 2. Seite 187.)

Es ift seltsam, daß Bernhardi bei den vielen krystallographisschen Arbeiten, die er vorgenommen, das Gesetz der Symmetrie als eine willfürliche Forderung betrachtete und nicht anerkannte, denn mit Rücksicht darauf lagen die heutigen Arystallspsteme mit ihrer gegenswärtigen Bedeutung, fertig vor ihm. Statt dessen bemühte er sich Kalkspath und Aragonit von demselben Rhomboeder abzuleiten und die Formen des Strahlsieses und Arseniktieses auf den Würfel zurückzuführen.

Er sagt über das Gesetz der Symmetrie: "Unter dem, was hauh so zu nennen beliebt hat, darf man sich durchaus keine wahrhaft physischen Gesetze denken, die den Charakter der Allgemeinheit und Nothwendigkeit mit sich führen; jene angeblichen Gesetze der Symmetrie sind bloß Regeln, die zu dem — Regulativ der Arystalli= sation ober dem fälschlich sogenannten Arpstallisationsspsteme gehören und deren constructiver Gebrauch, wie sich einen solchen Haup zuweilen erlaubte, und wie man ihn auch wohl neuerdings in Deutschland versucht hat, nur gar zu leicht irre führt und daher nie zugegeben werden darf." Er erinnert dabei an die Krystalle des Mesotyp und Bittersalzes, deren Prismen Hauy selbst für quadratisch genommen und für welche die Theorie der primitiven Formen nicht wohl eine andere Gestalt gestatte, an denen gleichwohl nur zwei Seitenkanten abgestumpft vorkommen. Dergleichen Abweichungen von der Symmetrie sepen in der Natur nur gar zu häufig und Haup scheine jene sogenannten Gesetze berselben nicht von den Arpstallformen,

¹ Haup hat gegen tiese Ableitung gegründete Einwendungen gemacht in seinem Tableau comparatif, 1809. p. 131.

sowie sie die Natur liefert, sondern von den Figuren, in welchen er sie vorzustellen beliebte, abstrahirt zu haben. (Schweigger's Journ. für Chemie und Physik 1823. Band 37. S. 396.)

Er hält Haup's Bestimmung der primitiven Formen für unsgenügend, da sie nur durch das Goniometer vermittelt werde und verschiedene Beobachter immer mehr oder weniger verschiedene Winkel sinden würden.

In dieser Hinsicht gleiche Haup's Theorie einem Gebäube, auf losen Sand gebaut.

"Wer es heute besucht, sagt er, findet die Beschreibung unrichtig, die sein Borgänger am gestrigen Tage gab, und sein Nachfolger wird behaupten, auch dieser habe die Wahrheit nicht gefunden." — Mit den dabei zulässigen und unaufhaltbaren Beränderungen drohe aber der Einsturz des Gebäudes.

"Denn man ist genöthigt, die angegebenen Dimensionen einer Grundform für unrichtig zu halten, wenn man bei der unmittelbaren Winkelmessung nur um eine Wenigkeit verschiedene Maaße findet, als sie zufolge der angenommenen Berhältnisse sehn sollten, so wird man auch die Richtigkeit der Bestimmung der Verhältnisse der Abnahme bezweifeln müffen, sobald die Winkel nicht genau so beschaffen sind, wie es jene Theorie erfordert. Ist es aber erst dahin gekommen, daß der Eine behauptet, bei dieser ober jener Fläche könne nach goniometrischen Beobachtungen das Verhältniß der Abnahme, aus welchem sie hervorgegangen, nicht wie 1:2 sepn, cs stimme vielmehr besser mit bem von 100:201 und findet es der Dritte wie 1000:2001, so ist der Einsturz des Haup'schen Gebäudes da, und wir sind wieder auf dem Plate, wo wir vor seiner Erbauung waren. Ein solcher Einsturz muß aber eintreten, sobalb man allein von unmittelbarer Winkelmessung ausgeht; benn man nehme biese ober jene Dimensionen der Grundform an, so wird man hier und da die Reigungen der secundären Flächen anders finden, als sie nach Haup's Lehre seyn sollten. Man glaube auch nicht, daß durch Erfindung genauerer winkelmessender Instrumente jenem Unglücke vorzubeugen sey; die Differenz der Meinungen über Winkelmaaße wird fortdauern, wenn man auch Instrumente ersunden hat, die sie dis zu tertiem anzugeben vermögen; denn die Ursache jener Widersprüche liegt ungleich weniger in der Unvollkommenheit der messenden Instrumente, als in der unsvollkommenen Ausbildung der Arpstalle und in den kleinen Fehlern, die man bei der Anwendung der Winkelmesser begeht."

In der Abhandlung "über eine Theorie der primitiven Krystall gestalten" (a. a. D.), wo er sich über das eben erwähnte verbreitet, gibt er seine Ansichten von Krystallspstem, womit er den nothwenz digen Zusammenhang bezeichnet, welcher zwischen der Materie und den von ihr vorkommenden Krystallgestalten waltet. Er bezieht sich dabei auf eine Abhandlung vom Jahr 1817 "das allgemeine Krystallissationssystem der chemischen Elemente" (Neues Journ. für Chemie und Physik von Schweigger. Band 21. S. 1), wo er auf folgende Sätze hinweist:

- 1) daß Stoffe von regelmäßiger Grundform (d. i. von tesseraler) in ihren Verbindungen diese Gestalt jederzeit behaupten, wie davon die Verbindungen der Metalle das gemeinste Beispiel geben; daß hingegen Stoffe von unregelmäßiger Grundsorm durch ihre Vereinigung sowohl regelmäßig als unregelmäßig krystallisirte Körper bilden;
- 2) daß ein Stoff, welcher mit einem andern eine Berbindung eingeht, nur dann erst in seiner Grundsorm verändert wird, wenn die vereinigten Stoffe im gehörigen Mengenverhältnisse stehen. Man darf sich deßhalb nur an die Verbindungen der Metalle mit Sauersstoff erinnern; als Orydule bleiben sie immer in den Gränzen der regelmäßigen Form und erst wenn die Orydation weiter vorschreitet, verändern sie dieselbe gänzlich."

Er glaubt nun als Elemente von unregelmäßiger (monoaxer) Grundform folgende betrachten zu dürfen: Sauerstoff, Stickstoff, Wassersstoff, Schwefel, Phosphor, Boron; alle übrigen hätten die regelmäßige (tesserale oder polpaxe) Grundform.

Die chemischen Elemente von unregelmäßiger Grundform nennt er Urspathe und glaubt das Gesetz gefunden zu haben, daß ihre Berbindungen mit den Metallen, die er Metallspathe nennt, niemals neue Grundformen bilden, wenn sich diese weiter miteinander vereinigen.

Die Form in welcher ein so entstandener neuer Körper sich zeige, fonne immer durch einfache Verhältnisse der Abnahme aus der Grund: form der einen oder der andern Verbindung nachgewiesen werden. Als Beispiele citirt er Rupfer:, Gisen: und Zinkverbindungen und den Aragonit, deffen Form entweder aus der des kohlensauern Kalkes, als eines Theiles seiner Mischung ober aus der des kohlensauern Strontians, als eines andern Theils derselben, ableitbar sep und wofür er die Ableitung aus der des ersteren nachzuweisen suchte. Wesentlich verschiedene Grundgestalten (wohin also nach dem oben Gesagten Rhomboeder und Rhombenppramide nicht gehören), seben nicht von einander ableitbar außer durch irrationale Verbältnisse. Die hierüber entwickelten Ansichten zeigen, daß Bernhardi das Gebiet, welches er überschauen wollte, zu groß und größer genommen hat als es nach den damaligen Erfahrungen genommen werden konnte. Uebrigens sind seine Arbeiten reich an eigenthümlichen Gedanken und kritischen Bemerkungen über die damaligen krystallographischen Forschungen, auf welche wir später wieder zurückkommen werden. im Zusammenhang stehende Aeußerung, wie sie heutzutage wohl wenigen einfallen wird, set hier noch angeführt.

In der Abhandlung über die primitiven Arystallgestalten (1823) heißt es Seite 408: "Bei allem dem bleibt es wahr, daß keine Lehre der Physik und also auch nicht die Theorie der primitiven Formen, sest steht, so lange sie nicht metaphysisch begründet ist. Wir sollten daher auch nun zu einem metaphysischen Beweise schreiten; allein da ein solcher nicht ohne eine kritische Darstellung desjenigen, was disher überhaupt die Metaphysik sür Physik geleistet hat, und auf welche Weise die Erhabenste aller Wissenschaften fruchtbarer für dieselbe gemacht werden könne, zu liesern ist, und dieß uns viel zu weit von unserm Gegenstande abführen würde, so muß es dis zu einer andern Gelegenheit verspart werden."

Bernhardi's Kritik ber Haup'schen Krystallographie scheint ebenso wie diese selbst einen neuen Forscher auf dem betreffenden Gebiete ans geregt und zu Reformen bestimmt zu haben, die sich sehr folgenreich erwiesen. Es war Christian Samuel Weiß, welcher einige Jahre später als Bernhardi, seine wissenschaftliche ben Krystallen gugewandte Laufbahn begann. Weiß war am 26. Februar 1780 zu Leipzig geboren, wo sein Bater damals Archidiaconus an der Nicolais firche war. Schon im 16. Jahre begann er das Studium der Redicin, verfolgte diese Richtung bis zum Baccalaureat, wendete fich aber dann vorzüglich physischen, mathematischen, mineralogischen und chemischen Studien zu. Mit zwanzig Jahren Doctor der Philosophie, habilitirte er sich mit einundzwanzig in der philosophischen Facultät, suchte sich zu Berlin unter Klaproth, Karsten sen., Bode, Leopold v. Buch u. a. weiter für seine Wissenschaften auszubilden, und hörte 1802—1803 die Vorlesungen Werner's in Freiberg. Er begann dann seine akademischen Vorlesungen in Leipzig über Chemie, einige Theile der Physik, über Mineralogie und Geognosie. Gemeinsam mit seinem Freunde C. J. B. Karsten 1 unternahm er die Uebersetzung der Mineralogie von Haup und gab dem ersten Bande eine Abhandlung über "dynamische Ansicht der Krystallisation" bei. Im Jahr 1806. unternahm er eine zweijährige Reise über Wien in die steperischen und salzburgischen Alpen, durch Throl, Oberitalien und die Schweiz nach Paris. Im Jahr 1808 wurde er zum Professor der Physik in Leipzig ernannt und 1810 nach Berlin berufen, wo er bis an sein Ende für die Wiffenschaft und vorzüglich für die Arpstallographie thätig war. Er starb zu Eger am 1. Oktober 1851. — Wie im Vorhergebenden erwähnt worden, hatte schon Haup theilweise die Agenverhältnisse eines Arpstalls in's Auge gefaßt, Weiß aber hat ihre Bebeutung nicht nur für ben geometrischen Bau ber Arpstalle geltender gemacht, sondern auch darauf

² Rarl Johann Bernhard Karsten, geb. 1782 am 26. Rov. zu Butow, Medlenburg, gest. 1853 am 22. Aug. zu Berlin; 1810 Bergrath, 1811 Oberhilttenrath in Schlesien, 1819 Geheimer Oberbergrath in Berlin, Mitglieb ber Atabemie ber Wissenschaften baselbst seit 1822.

bingewiesen, daß sie zur Erkennung des physikalischen Charakters über: haupt vorzüglich beachtenswerth seben. In seiner Dissertation "De indagando formarum crystallinarum charactere geometrico principali dissertatio. Lipsiac 1809," finden sich folgende auf das Gesagte bezügliche Stellen, wo er z. B. die Angabe des Verhältnisses von Sinus und Cofinus der Neigung einer Rhomboederfläche zur Are, der Haup'schen, das Berhältniß der Diagonalen einer Fläche betreffenden, porgiebt: Lineae enim diagonales, in sola superficie solidi conspicuae, naturam solidi ipaius ejusque leges internas et primarias proxime exprimere non possunt, sed secundario modo a causis altioribus necessario pendent. Quodsi planum singulum linearumque ejus diagonalium mutuam rationem contemplaris, tanı separabilis est ab idea omnis solidi contemplatio tan, ut cavendum sit, ne de plano meditans omne solidum obliviscaris, quod quidem periculum ipsum, te in centro rei non versari, monet. Contra nullam formae partem vel lineam aut quantitatem ad comparandum aptam axi praeponendam esse liquet; nulla igitur consideratio gravior ordinisve altioris quam situs cujusvis plani crystallini (plana enim crystallisatione primum offeruntur) axi comparatus, h. e. angulus incidentiae planorum ad axin. (Seite 15 und 16). Beiter heißt es (Seite 42): Axis vero linea est omnis figurae dominatrix, circa quam omnia aequabiliter sunt diposita. Eam omnia spectant, eaque quasi communi vinculo et communi inter se contactu tenentur.

Im zweiten Theil der Abhandlung, der Physica überschrieben, sagt er (Seite 44): Nos scilicet istas lineas, in quidus characteres formarum crystallinarum principales cernantur, non pure geometricas, i. e. physice mortuas, et ignaves, agendi vi nulla pracditas, set utique actuosas esse contendimus, h. e. in his lineis directiones videmus, in quidus praecipue agant vires, quae formam nasci judeant; nam ante crystallisationem ipsam, v. c. in liquido, ex quo crystalli oriundae erant, ullam suisse quasi particularum formam, observatione annuente constanter negamus. (Bergl. die

Abhandlung "Dynamische Ansicht der Arpstallisation" in der Ueberssetzung des Haup'schen Lehrbuchs der Mineralogie. 1804. Theil I. Seite 264 ff.).

Im Jahr 1815 gab Weiß eine "Nebersichtliche Darstellung ber verschiedenen natürlichen Abtheilungen der Krystallisationssysteme." (Denkschriften der Berliner Akademie der Wissenschaften aus den Jahren 1814—1815. Seite 289.) Er stellt dabei zunächst das reguläre System den nichtregulären gegenüber und charakterisirt ersteres, welches er das sphäroedrische nennt, dadurch, daß drei Dimensionen gleich und rechtwinklich unter sich, oder durch Gleichheit des Gestaltungszaktes in diesen drei Dimensionen. Er erkennt dabei das Gesetzmäßige der Hemiedrie und entwickelt die hemiedrischen Gestalten. Uls Hauptkörper gibt er an: das Oktaeder, den Würfel und das Granatoeder, als abgeleitete die Leucitkörper oder Leucitveder, die Pyramidenwürfel, Pyramidenoktaeder, Pyramidengranatoeder.

Die Hemiedrieen sind: das Tetraeder, Bentagondodekaeder, Phramidentetraeder, Trapezoiddodecaeder, gebrochene Phramidentetraeder, gebrochene Pentagondodekaeder und die übrigen bis jetzt in der Natur nicht beobachteten aber möglichen Hemiedrieen des Phramidengranatsoeders oder Hexakisoktaeders.

Unter den nicht regulären Spstemen unterscheidet er:

1. Das viergliedrige, wohin Quadratppramiden, Dioktaeder und entsprechende Prismen. Tetraedrische Hemiedrie, wie im sphäroedrischen Spstem, seh nicht bekannt, dagegen komme eine Hemiedrie am Kreuzstein vor, welche die Gestalt dem zwei und zweigliedrigen (rhombischen) Spstem nähere (wohin der Harmotom auch gehört).

¹ Bernhardi hat schon (1807) angeführt, baß aus bem Pyramidenwürsel das Pentagondobekaeder entstehe, wenn, wie er sagt, die Gesetze nur zur Hälfte wirken. Abhandlung über die Arpstallisation des Arsenikkieses. Gehlen's Journal für die Chemie und Physik Bb. 3. H. — Daselbst (S. 84) zeigt er auch, daß ein Pentagondobekaeder mit gleichseitigen Flächen nur durch ein irrationales Ableitungsverhältniß entstehen könne, wie dieses schon Haup nachgewiesen hatte. — Eine Entwicklung der Pemiedrieen mit Rücksicht auf die Arbeiten von Weiß gab M. L. Frankenheim. Is 1826. Bb. I.

- 2. Das zwei und zweigliedrige Spftem mit dem Rhombenoktaeder, Oblongoktaeder und zugehörigen Prismen.
- 3. Das zwei- und eingliebrige Spstem, als eine Art von Hemiebrie des vorigen, mit dem Hendpoeder.
- 4. Das ein: und zweigliebrige Spstem, wo gegen das vorige die Ausdehnung nach der Orthodiagonale stattsindet, wie am Pistazit. (Ueber die Theorie des Epidotspstems. Abh. der Berl. Akad. der Wissensch. 1818—1819).
- 5. Das ein= und eingliedrige Spstem, als eine Art von Hemiedrie von 3. mit dem Ein- und Einflächner.
- 6. Das sechsgliedrige Spstem, mit dem Diheraeder, heragonalen Prisma.
- 7. Das drei: und dreigliedrige Spstem, mit Rhomboeder, drei: und dreikantigen Dodekaedern.

In der Abhandlung über die krystallographische Fundamental: bestimmung des Feldspathes (Abhandl. der Berl. Akad. für 1816 und 1817) führt er die Ableitung des Hendpoeders aus einer Rectangulär: ppramide näher aus und sucht die Axenverhältnisse desselben für den Feldspath in Wurzelgrößen auszudrücken, auf welches er großen Werth legt, ohne sich deshalb eigentlich recht klar zu sehn.

"Ber sich mit dem geometrischen Studium der Arhstalle beschäftigt, sagt er Seite 253, der wird gleichsam a posteriori, d. i. durch den Erfolg überführt, daß die Berhältnisse in den Dimensionen der Körper schwerlich anders, als in Quadratwurzelgrößen (einsache Zahlenz verhättnisse übrigens nicht ausgeschlossen, da sie als Wurzeln ihrer Quadrate schon mit inbegrissen sind) ausdrückdar, anzunehmen sehn dürsten, und er wird es Haup Dank wissen, daß er für diese Art von Annahmen die Bahn gebrochen hat. Liege der tiesere Grust worin er wolle, seh er erweislich oder nicht: die Leichtigkeit und Einsfachheit aller sich entwickelnden geometrischen Verhältnisse, sobald man von dieser Art Grundlage ausgeht, ist evident, und trägt bei weizem den Sieg über jede andere Art, die Grundlage der Gestalt zu bestimmen davon, so lange beide mit der Beobachtung gleich gut

übereinstimmen. Eine der stärkften Bürgschaften für ihre ächte Naturgemäßheit ist zugleich die: daß, wenn man von der einsachst denkt barsten Boraussetzung, nämlich der Gleichheit aller drei unter sich rechtwinklichen Dimensionen ausgeht, wie sie die Grundlage des reguslären oder sphärvedrischen Krystallspstems ist, die abgeleiteten Dimensions und Linearverhältnisse, im Verhältniß gegen die Grunddimenssion als Einheit, alsdann sämmtlich in Wurzelgrößen ausgedrückt, folgen."

Die Borliebe in dieser Weise Verhältnisse zu sinden, welche von geometrisch interessanten Eigenthümlichkeiten und Folgerungen begleitet waren, hat manchen rechnenden Krystallographen mehr oder weniger die unmittelbare Beobachtung, wenn nicht übersehen, doch nach den Umständen deuten lassen. Auch das Arenverhältniß im Querschnitt a und b und zur Hauptare c am Hendpoeder des Feldspaths, wie es Weiß = $\sqrt{13}$: $\sqrt{3}$. $\sqrt{3}$ angenommen hat, ist den Beobachtungen nicht ganz entsprechend, und Haup nahm beim Calcit, um das Berhältniß der horizontalen zur geneigten Diagonale des Spaltungssehomboeders durch $\sqrt{3}$: $\sqrt{2}$ auszudrücken, den stumpsen Kantenzwinkel besselben zu 104^{0} 28' 40'', obgleich ihn die Ressungen von Wollaston, Malus und Biot 105^{0} 5' ergeben hatten.

Haup hat einen eigenen Artikel barüber geschrieben (Traité de Cristallographie 1822. T. II. Seite 386) 1 worin er das von ihm angenommene Verhältniß zu rechtsertigen sucht, indem er zeigt, daß sür den Winkel von 105° 5' das Verhältniß der Diagonalen V 111/72 und damit die Gesetze der Ableitung der secundären Formen so complicirt werden müßten, daß sie nicht annehmbar sehen. Die Differenz der Beobachtung wird in solchen Fällen meistens der unvollsommenen Ausbildung der Arpstalle, oder der unvollsommenen Messung selbst zugeschrieben. — Vernhard i hatte schon das theilweise Ungenügende der Haup'schen Bezeichnungsmethode gezeigt, Weiß unterwarf sie einer noch eingehenderen Aritik, obwohl er ihren Werth und das Verdienst

¹ Buerst in seinem "Tableau comparatif des résultats de la Cristallographie et de l'analyse chimique." Paris 1809. p. 121.

Hahn gebrochen, gebührend anerkennt. (Abhandl. der Berl. Alad. der Wiffensch. 1816—1817.) Es komme dabei auf nichts weiter an, als auf die Bezeichnung der geometrischen Lage der zu bezeichnenden Fläche gegen die gegebenen der Primärform. Haup's Hypothese von decrescirenden Reihen, sagt er, trat der einfachen und natürlicheren Auffassung des Problems in den Weg, und verwickelte die Behandlung durch selbstgeschaffene Schwierigkeiten zu ihrem großen Rachtheil satr Unkenntlichkeit. "Es müssen hier, wie überall, erst die mechanisch atomistischen Vorstellungen, welche Herrn Haup leiteteten, abgestreift werden, um die gewonnene Kenntniß der mathematischen Gesetze und Verhältnisse krystallinischen Baues rein hervortreten zu lassen." (A. a. D. Seite 298.)

Von dieser Ansicht ausgehend, gründete Weiß ein neues System der Bezeichnung, welches unabhängig von der vermeintlichen Realität primitiver Formen, das was über ihnen steht und an dem zufälligen Schwanken unter ihnen nicht Theil nimmt, das Grundverhältniß in den Dimensionen zunächst berücksichtigen und hervorheben sollte.

Dabei unterscheibet er nur zwei Fälle, entweder ist das erwähnte Grundverhältniß in drei auseinander senkrechten Dimensionen gegeben, oder es sinden sich gegen eine Dimension drei andere unter sich gleiche, auf der ersten rechtwinkliche Dimensionen und das Verhältniß beruht auf dem Verhältniß jener ersten Dimension gegen die drei anderen.

Für den ersten Fall nennt er die drei Dimensionen, oder ihre Hälften, a, b, c und bezeichnet die Lage irgend einer Fläche durch diesenigen drei Punkte, in welchen sie diese drei Linien durchschneidet, oder durch das Verhältniß ihrer Abstände von dem angenommenen Mittelpunkt in den drei unter sich senkrechten Linien a, b, c als Coordinaten. Die Lage der Fläche ist dann in einem einsachen Zahlens verhältniß der drei Dimensionen oder Coordinaten a, b, c auszudrücken, und indem man diese Zahlen den Dimensionen, welchen sie angehören, beifügt, die Fläche genau zu bezeichnen.

So gilt das Zeichen a: b: c für die Flächen eines Ottaeders, dessen drei gegeneinander rechtwinkliche Aren unter sich in dem Berbältniß der Linien a, d und c stehen. Wenn alle drei Linien ungleich sind, so wird es die Fläche eines Rhombenoktaeders sehn; sind zwei darunter gleich und verschieden von der dritten, so ist es die Fläche eines Quadratoktaeders; sind alle drei Linien unter sich gleich, so ist es die Fläche des regulären Oktaeders. Die Gleichheit der Dimenssionen wird auch durch Gleichheit der Buchstaden ausgedrückt, also a:a:a die Fläche des regulären Oktaeders, a:a:c die eines Quazdratoktaeders sehn. a:b:2c wird die Fläche eines Oktaeders sehn, welches gegen die a:b:c die doppelte Höhe bei gleicher Basis hat; 2a:2b:c die eines Oktaeders, welches bei derselben Grundsläche die halbe Höhe des ersten hat. Dafür a:b:1/2c zu sehen, will er der Bruchzahl wegen vermeiden.

Flächen, welche einer der Dimensionen a, b oder c parallel sind, erhalten zu dem Zeichen dieser Dimension das Zeichen des Unendslichen ∞ ; so wird $a:b:\infty c$ die Seitenfläche eines vierseitigen Prisma's, dessen Diagonalen sich verhalten wie a: b. In ähnlicher Weise sind die Zeichen:

zu deuten und zu verstehen.

Diese Zeichen gewähren, abgesehen von ihrer Klarheit und Bünbigkeit auch für die Rechnung erhebliche Vortheile und es sind die mathematischen Verhältnisse unmittelbar einleuchtend, während sie bei den Haup'schen Bezeichnungen größtentheils versteckt sind. Für den zweiten Hauptfall des heragonalen Spstems werden die Zeichen, o als Hauptare

a:a:00a	für die Hezagonphramide,			
c na:na: o	für eine bergl. stumpfere,			

nc a: a: on für eine schärfere,

oc c
a: a: on a für das hexagonale Prisma 2c.

Einen Inbegriff von Flächen, die alle eine Richtung gemeinschaftlich haben, alle derselben Linie oder Axe parallel sind, nennt Weiß
eine Zone. Solche Flächen schneiden sich in parallelen Kanten. Eine Fläche ist bestimmt durch zwei Zonen, denen sie angehört, weil zwei Richtungen nur einer Ebene zukommen können und das Gesetz der Zonen besteht darin, daß in der Entwickelung der verschiedenen Glieder jedes spätere Glied bestimmt wird durch Zonen der früheren-Glieder. (Vergl. Beiträge der Krystallonomie von F. E. Neumann. H. 1. 1823.)

Unter den früheren Arbeiten von Weiß ist als eigenthümlich auch die Abhandlung hervorzuheben, in welcher er die Dimensionsverhältnisse der Hauptkörper des sphärvedrischen Systems mit den harmonischen Berhältnissen der Töne vergleicht. (Abh. d. Berl. Akad. d. W. 1818 bis 1819. p. 227.)

Weiß hat seine Methode, wie zum Theil schon erwähnt, an mehreren Mineralspecies durchgeführt und überall darauf hingewiesen, daß die ins Auge gefaßten rechtwinklichen Dimensionen nicht nur die Lage einer Krhstallsläche geben, sondern auch die Richtungen bezeichnen, womit die Bildung des Krhstalls beginne und in welchen seine physicalischen Eigenthümlichkeiten sich äußern. In der Abhandlung "Ueber die Berhältnisse in den Dimensionen der Krhstallspsteme und insbesons dere des Quarzes, des Feldspathes, der Hornblende, des Augites und des Epidotes" (von 1825) sagt er:

"Die Thätigkeit in den auf einander rechtwinklichen Linien, in ihrem gegenseitigen Verhältniß zu einander, ist das erste, womit die Bildung anhebt; der Radius, als die die Endpunkte der Katheten versbindende Hypothenuse, wird erst durch sie bestimmt und eingesetzt; in jenen liegen natürliche Einheiten, im Radius nicht. In diesen Worten

sind, wie mich dünkt, zugleich mit dem Gepräge der physikalisch eins fachsten und nothwendigen Betrachtungsweise der Arystallelemente, auch die rechtsertigenden Gründe der Sprache ausgedrückt, deren ich mich bisher überall bediente. — Wenn von einem Arystallwinkel die Rede ist und die ihn hervorbringenden Aräfte und Gesetze in der Richtung des Sinus und des Cosinus liegen und wirken, so ist es physikalisch nicht gleichgültig, sondern unpassend, das Verhältniß, welches zwischen diesen beiden Linien in Beziehung auf den Winkel selbst zu denken ist, umzulegen in das freilich ihm gleiche Verhältniß von Tangente und Radius, von Radius und Cotangente; denn dieß verändert mit dem Ausgangspunkt der Betrachtung die Richtungen, wenn gleich nicht das quantitative Verhältniß unter den betrachteten Größen."

Wie in den meisten Spstemen ein rechtwinkliches Agenkreuz anzunehmen ist, so wollte es Weiß auch für das klinorhombische und klinorhomboidische System, deren Formen er als theilweise halb = und viertel= flächige auf das rhombische System zurückzuführen sucht. "Die Angabe von Systemen mit schiefwinklichen Agen, sagt er, mag dem Bedürfniß der ersten naturhistorischen Betrachtung entsprechen und genügen; sie fordern zu weiterer Entwicklung auf und werden zulest boch in den rechtwinklichen Axen enden müssen!" — Es "wird die Beschaffenheit ber Grundgestalten, wie der ganzen Systeme, durch die gestattete Schiefwinklichkeit der Agen, der ganzen Regellosigkeit aller geometrisch denkbarer Berhältnisse wiedergegeben." (A. a. D. S. 10.) Spätere Arbeiten des eifrigen Arystallographen sind: Theorie der Hegakis-Oktaeder (Sechs: malachtflächner) des regulären Arpstallspstems, entwickelt aus den Dimensionszeichen für ihre Flächen (1837); Neue Bestimmung einer Rhomboederfläche am Kalkspath (1836); Ueber rechts und links gewundene Bergkrystalle (1836); Betrachtung des Feldspathsystems in der Stellung einer symmetrischen Säule PT mit Bezug auf das Studium der ein: und eingliedrigen Kryftallspsteme (1838); Fortsetzung der Abhandlung: Theorie der Sechs : und Sechskantner und Drei: und Drei: kantner (1840); Ueber das Krystallspstem des Euklases (1841); Ueber das Maaß der körperlichen Winkel (1842) u. a.

Von den Schülern von Beiß find zunächst zu nennen: G. Rose ! (De Sphenis atque Titanitae Systemate crystallino Dissertatio inauguralis. 1820 und mehrere andere Abhandlungen; Elemente der Arpstallographie 1833. 2. Aufl. 1838). A. T. Rupffer 2 (De calculo crystallonomico diss. Goett. 1821; Preisschrift über genaue Messung der Winkel an Arpstallen (gekrönt von der Berl. Akademie) 1826; Ueber die Arpstallform des Kupfervitriols Pogg. VIII. 1826, bes Abulars ibid. XIII. 1828 2c.; Handbuch ber rechnenben Krystallonomie. 1831 2c.); F. E. Neumann 3 Beiträge zur Kryftallonomie. 1823; Diss. de lege zonarum principio evolutionis systematum crystallinorum. 1826; Ueber die Kryftallform des Azinits, Poggb. Ann. IV. 1825; Ueber das zwei- und eingliedrige Kryftallspftem, (Feldspäthe) ibid. XXIV. 1832, mehrere kryftalloptische Untersuchun: R. Wakkernagel (Krystallographische Beiträge in Kastners Archiv. V. 1825; Kritik der v. Bournon'schen Abhandlung über die Arhstallisationen des Ralkspaths. Ebenda IX. 1826); C. F. Ram= ' melsberg 4 (Lehrbuch der Krystallkunde. Berlin 1852; Handbuch der krhstallographischen Chemie. Berlin 1855, Fortsetzung 1857), Fr. Mug. Quenstedt, Fr. Pfaff u. A.

Neumann hat die Weiß'sche Betrachtung bestimmender Linien für die Krystalle in einer andern Weise aufgefaßt, indem er statt auf die Flächen des Systems, mehr auf ihre Normalen, d. h. auf die Linien, die aus dem Mittelpunkte des Systems senkrecht auf die Flächen gezogen gedacht werden können, die Ausmerksamkeit richtet. Von rein mathematischer Seite, sagt er (Beiträge zur

¹ Guftav Rose, geb. 1798 zu Berlin, Professor ber Mineralogie baselbst und Director bes mineralog. Museums ber Universität.

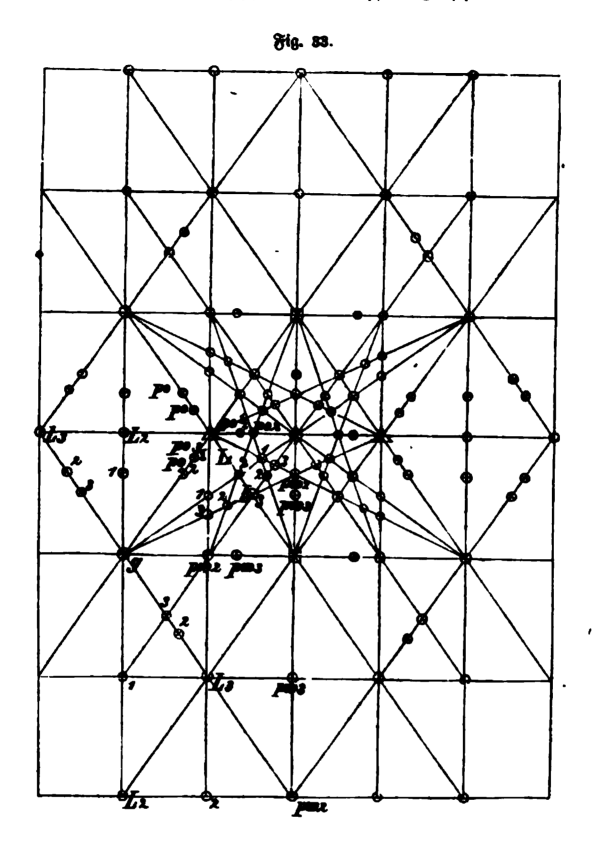
² Abolph Theodor Rupffer, geb. 1799 zu Mitau, Brof. orb. ber Chemie und Physit an ber Universität zu Kasan und Director ber seit 1843 zu Betersburg errichteten magnetisch-meteorologischen Centralaustalt für Rußland.

³ Franz Ernst Neumann, geb. 1798 zu Udermart, seit 1826 Docent und bann Professor ber Physit und Mineralogie an ber Universität zu Königsberg.

⁴ Karl Friedrich Rammelsberg, geb. 1813 zu Berlin, Professor ber Chemie an ber Universität baselbst und am Gewerbeinstitut.

Arpstallonomie. 1823. p. 5), ist diese Weise der Behandlung, daß für die Flächen ihre Normalen betrachtet werden, daß das Eine in die Stelle des Andern gesetzt wird, gänzlich gerechtfertigt, und von der Seite der physikalischen Betrachtung scheint nach unserm jetzigen Standpunkte Alles dafür zu sprechen, alle Verhältnisse, wie sie mit der Fläche auftreten, aufzulösen in Verhältnisse ihrer Normalen, alle Eigenthümlich= keiten bes Arystalls in den verschiedenen Richtungen als lineare Thä= tigkeiten derselben anzusehen. Denken wir an die Erscheinungen bes Blätterdurchganges, der jeder Krystallfläche, mehr oder weniger hervor= tretend entspricht, an die Lichtreflexion dieser Blätterdurchgänge u. a. m., so deutet dieses Alles auf eine Thätigkeit, die senkrecht auf die Krystall= fläche wirkt, t. h. in der Richtung ihrer Normale." Indem er den Begriff von Zone als den Inbegriff von möglichen Flächen darstellt, deren Normalen in Einer Ebene liegen, erkennt er daran ein Mittel, die Gesammtheit der Zonen und ihren Zusammenhang untereinander in einem geometrischen Bilde darzustellen. Verlängert man 'nämlich alle Normalen, bis sie eine und dieselbe Ebene durchschneiben, so mussen die Durchschnittspunkte (Flächenorte) in einer geraden Linie liegen, die von solchen Normalen herrühren, die in einer Ebene liegen, und umgekehrt gehören alle Durchschnittspunkte, die in einer geraden Linie liegen, solchen Normalen zu, die in einer Ebene liegen und deren Flächen also in eine und dieselbe Zone gehören. Er hebt dann hervor, daß die Kugelfläche die Projectionen aller Flächen in sich begreife und daß man die Normalen von ihr begränzen lassen könne, statt sie von irgend einer Krhstallfläche begränzen zu lassen.

Die Neumann'sche Methobe erfordert Zeichnungen in großem Maaßstab, da es außerdem sehr schwer ist, sich zu orientiren, wie das nachstehende von ihm entworfene Projectionsbild (Fig. 33) eines Theiles der Flächen des tesseralen Systems beweist. Es ist dabei die Fläche des Rhombendodekaeders zur Projectionsebene gewählt. Die Orte der Würfelslächen sind durch kleine Quadrate bezeichnet, die des Oktaeders durch Oreiecke, die Tetrakisheraeder durch pw, die Triakisoktaeder durch po, die Trapezoeder durch L, die Herakisoktaeder durch Zahlen und zwar

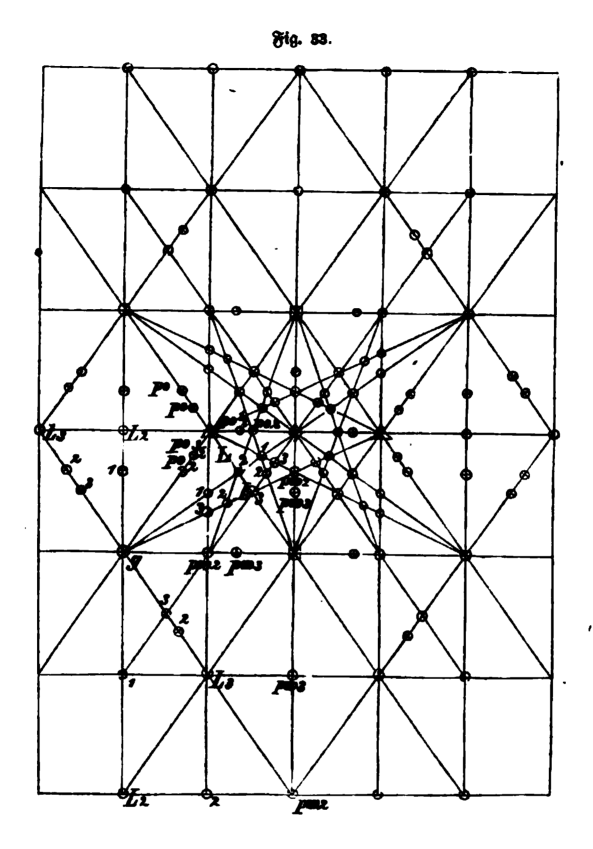


a: $\frac{1}{2}$ a: $\frac{1}{3}$ a durch 1, a: $\frac{1}{2}$ a: $\frac{1}{4}$ a durch 2, und a: $\frac{1}{3}$ a: $\frac{1}{5}$ a durch 3, die Arten der Tetrakisheraeder, Triakisoktaeder und Trapezoeder sind ebenfalls durch Zahlen unterschieden. Bergl. Beiträge zur Krystallonomie S. 104 und S. 111.

Eine Anwendung von der Projection der Normalen auf die Rugelssche führte Neumann am Axinit aus. (Poggd. Ann. B. IV. 1825.) In der Figur 34 sind die Durchschnittspunkte der Rugel mit den Normalen durch die Buchstaben der ihnen entsprechenden Flächen bezeichnet. Die Größe der Bogen zwischen zwei Punkten ist ihnen beigeschrieben. Die ebenen Winkel um jeden Punkt werden mit Zahlen bezeichnet,

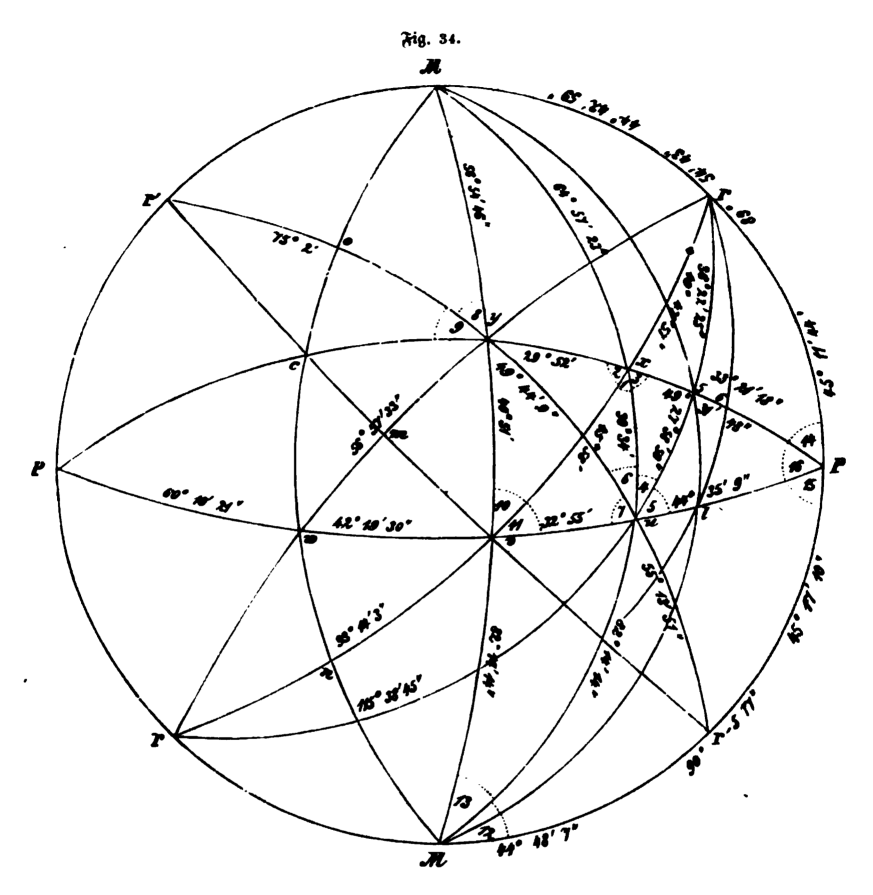
Arpstallonomie. 1823. p. 5), ist diese Weise der Behandlung, daß für die Flächen ihre Normalen betrachtet werden, daß das Eine in die Stelle bes Andern gesetzt wird, gänzlich gerechtfertigt, und von der Seite der physikalischen Betrachtung scheint nach unserm jetzigen Standpunkte Alles dafür zu sprechen, alle Verhältnisse, wie sie mit der Fläche auf: treten, aufzulösen in Verhältnisse ihrer Normalen, alle Eigenthümlichkeiten des Arhstalls in den verschiedenen Richtungen als lineare Thä: tigkeiten berselben anzusehen. Denken wir an die Erscheinungen bes Blätterburchganges, der jeder Krystallfläche, mehr oder weniger hervortretend entspricht, an die Lichtreflexion dieser Blätterdurchgänge u. a. m., so deutet dieses Alles auf eine Thätigkeit, die senkrecht auf die Krystall= fläche wirkt, b. h. in der Richtung ihrer Normale." Indem er den Begriff von Zone als den Inbegriff von möglichen Flächen darstellt, deren Normalen in Einer Ebene liegen, erkennt er daran ein Mittel, die Gesammtheit der Zonen und ihren Zusammenhang untereinander in einem geometrischen Bilde darzustellen. Verlängert man 'nämlich alle Normalen, bis sie eine und dieselbe Ebene durchschneiden, so mussen die Durchschnittspunkte (Flächenorte) in einer geraden Linie liegen, die von solchen Normalen herrühren, die in einer Ebene liegen, und umgekehrt gehören alle Durchschnittspunkte, die in einer geraden Linie liegen, solchen Normalen zu, die in einer Chene liegen und deren Flächen also in eine und dieselbe Zone gehören. Er hebt dann her= vor, daß die Kugelfläche die Projectionen aller Flächen in sich begreife und daß man die Normalen von ihr begränzen lassen könne, statt sie von irgend einer Krhstallfläche begränzen zu lassen.

Die Neumann'sche Methode erfordert Zeichnungen in großem Maaßstab, da es außerdem sehr schwer ist, sich zu orientiren, wie das nachstehende von ihm entworfene Projectionsbild (Fig. 33) eines Theiles der Flächen des tesseralen Systems beweist. Es ist dabei die Fläche des Rhombendodekaeders zur Projectionsebene gewählt. Die Orte der Würfelslächen sind durch kleine Quadrate bezeichnet, die des Oktaeders durch Oreiecke, die Tetrakisheraeder durch pw, die Triakisoktaeder durch po, die Trapezoeder durch L, die Hegakisoktaeder durch Zahlen und zwar



a: $\frac{1}{2}$ a: $\frac{1}{3}$ a durch 1, a: $\frac{1}{2}$ a: $\frac{1}{4}$ a durch 2, und a: $\frac{1}{3}$ a: $\frac{1}{5}$ a durch 3, die Arten der Tetrakisheraeder, Triakisoktaeder und Trapezoeder sind ebenfalls durch Zahlen unterschieden. Vergl. Beiträge zur Krhstallonomie S. 104 und S. 111.

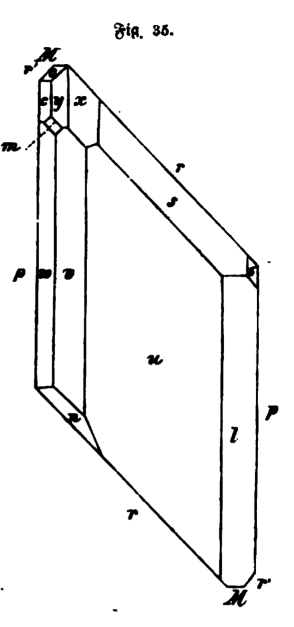
Eine Anwendung von der Projection der Normalen auf die Rugelsfläche führte Neumann am Axinit aus. (Poggd. Ann. B. IV. 1825.) In der Figur 34 sind die Durchschnittspunkte der Rugel mit den Normalen durch die Buchstaben der ihnen entsprechenden Flächen bezeichnet. Die Größe der Bogen zwischen zwei Punkten ist ihnen beigeschrieben. Die ebenen Winkel um jeden Punkt werden mit Zahlen bezeichnet,



die sich, um die Figur nicht zu überfüllen, auf diese anderwärts ans gegebenen Winkel beziehen. Bergl. Fig. 35.

Die erste Ibee einer die Normalen berücksichtigenden Methode, wie die Neumann'sche, gab schon Bernhardi (Gehlen's Journ. 1808. 2. S. 378), wenn er sagt: "Man macht sich eine unrichtige Vorstellung von der Arpstallographie, wenn man glaubt, ihr Wesen bestehe in der Bestimmung der primitiven und secundären Formen. Denkt man sich auf jede Arpstallisationssläche eine senkrechte Linie gezogen, läßt alle diese Linien in einem gemeinschaftlichen Punkte sich schneiden, bestimmt das Verhältniß dieser Linien trigonometrisch, und giebt auf diese Weise die Lage der Rich: tungen an, nach welchen sich die Theile mehr oder weniger angezogen: so erhält mehr ein Verfahren, das der Theorie weit angemessener, aber in der Ausführung mit mehr Schwierigkeit verbunden sehn würde."

Eine eigenthümliche Methode der Bezeichnung hat J. F. L. Hausmann igezbraucht. Sie schließt sich insoferne an die Methoden von Haup und Bernhardian, als die Arpstalltheile der Primärform, Kanten, Ecen, Azen, besondere Buchstaben erhalten, berücksichtigt aber sür die secunzbären Flächen vorzüglich die Zonen, zu welchen sie gehören. Die Zeichen sind oft, selbst für einfache Gestalten, sehr weitläusig



und complicirt, daher die Methode wenig Eingang gefunden hat. Das Hergkisoktaeder 30 3/2 (Naumann) erhält z. B. die Formel

16 (AE
$$\frac{3}{2} \cdot DB \frac{1}{6}$$
.) 16 (EA $\frac{2}{3} \cdot DB \frac{1}{6}$) 16 (BB $\frac{3}{2} \cdot EA \frac{1}{6}$).

Hausmann hat zuerst die sphärische Trigonometrie für Krystallsrechnungen angewendet in den frystallogischen Beiträgen. Braunschweig 1803. Bergl. weiter dessen Handbuch der Mineralogie 2. Aust. Götztingen. 1828. — Er entwickellt darin auch die Idee eines Zusammenshanges der monoaxen Systeme mit dem tesseralen; wie der Würfel als ein Glied der Reihen der Rhomboeder angesehen werden könne und ebenso die aus dem Rhomboederaeder construirbare rhomboedrische

I Johann Friedrich Ludmig Hausmann, geb. 1782 am 22. Febr. zu Hannover, gest. 1859 am 26. Dec. zu Göttingen, wo er seit 1811 Professor ber Mineralogie und Technologie an ber Universität. Früher Auditor bei den Bergämtern zu Clausthal und Zellerfeld (1803), braunschweigischer Kammersseretär (1805) und General-Inspector der Berg., Hütten- und Salzwerke des ehemaligen Königreichs Westphalen zu Cassel (1809). Seine speciellen Arpstall- und Mineralbestimmungen sind in der Geschichte der Mineralspecies erwähnt.

Partialsorm, wie das Oktaeder in Mitte der Reihen der Quadratphramiden stehe, anderseits als ein Rhomboeder mit der basischen Fläche betrachtet werden kann und wie dann die durch die Randkanten gelegten Queeragen zur halben Hauptage sich verhalten = 1: V6, wozu sich die ähnlichen Dimensionen am Kalkspath verhalten = 43:15 V6 u. s. w. Handb. d. Min. 2. Aufl. B. I. p. 213—219. — Untersuchungen über die Formen der leblosen Natur B. 1. 4. Göttingen. 1821, worin auch aussührlich Bildungen durch Arhstallaggregate, krummflächige und misbildete Formen 2c. besprochen werden.

Von Kupffer's Bezeichnungsmethode wird später noch die Rede sehn. Einige Jahre nach Weiß begann Friedrich Mohs seine Anssichten über die Arhstallographie und über die Mineralogie im Allgemeinen zu entwickeln.

Friedrich Mohs war geboren am 29. Januar 1773 zu Gern= robe am Harz, wurde nach mehrjährigen geognostischen und bergmännischen Reisen im österreichischen Staate Professor der Mineralogie am Johanneum in Grat (1812), dann an der Bergakademie in Freiberg (1818) und an der Universität Wien (1826) bis 1835, wo er als wirklicher Bergrath in die Verwaltung übertrat und wieder mehrfache bergmännische Reisen in Desterreich unternahm. Er starb 1839 am 29. September zu Agordo in Tyrol. — Wie aus dem Vorhergehenden erhellt, so waren die Hauptgesetze der Krystallographie, das Gesetz des Flächenparallelismus und der Beständigkeit der Winkel durch Romé de l'Isle, das Gesetz der Symmetrie und der Veränderung der Axen ober entsprechender Linien nach rationalen Coefficienten durch Haup bereits erkannt; die Wahl geschlossener Gestalten als Grundformen hatte Bernhardi hervorgehoben und bestimmter, als früher geschah, die Grundformen der Arpstallspsteme unterschieden; die Ableitungen secundärer Krystalle waren von Weiß auf ein rechtwinkliches Arenkreuz bezogen worden; gleichwohl hat die organische Verbindung dieser Daten, wie sie Mohs ausgeführt, das ganze Gebiet der Arpstallkunde neu erhellt und zugänglich gemacht. Er hat die bezüglichen Begriffe scharf gezeichnet, die Terminologie geregelt, den Unterschied von Krystall: spstem und Krystallreihe und die Gesetze der Combinationen bestimmter ausgesprochen. Sein Grundriß der Mineralogie vom Jahr 1822 kann in dieser Beziehung als eine der vorzüglichsten Arbeiten bezeichnet werden, welche das krystallographische Gebiet betreffen. Anders ist es mit seiner Anschauung der gesammten Nineralogie und was er dafür als naturhistorische und ihr zugehörige Bestimmung gelten lassen wollte, obwohl in den einmal bestimmten Grenzen überall Consequenz und klare Erkenntniß und Unterscheidung sichtbar ist.

Mohs widmet dem Zusammenhang unter den einfachen Gestal= ten besondere Ausmerksamkeit und hebt als das merkwürdigste Resultat der damit verbundenen Ableitung die Reihen hervor, die sich er= geben, wenn man bei einarigen Gestalten aus den ersten abgeleiteten nach einerlei Verfahren eine zweite u. f. f. ableitet. In diesen Reihen kommen nur zwei Grundzahlen, 2 und $\sqrt{2}$, vor und das Gesetz des Fortschreitens ist nur ein einziges, nämlich nach Potenzen der Grundzahlen, deren Exponenten die ganzen Zahlen, bejahte und verneinte, in ihrer natürlichen Ordnung sind. Die Reihen bringen, indem sie auf Grenzen führen, die Prismen hervor. Man erhält von den erwähnten Gesetzen ein Bild, wenn man um einen Rhombus, als der Basis einer Rhombenppramide, ein Rectangulum zeichnet, um dieses wieder einen Rhombus, dessen Seiten mit dem ersten parallel u. s. f. Die Diagonalen dieser Rhomben werden vergrößert wie 1:2:4:8 oder von den umschriebenen zu den eingeschriebenen wie 1: 1/2: 1/4: 1/8 und ähnlich die Azen, wenn man die Rhomben der Basen gleich setzt. Es ist aber 1/8:1/4:1/2:1:2:4:8 eine Reihe ausdrückbar durch Potenzen von 2 oder 2-3: 2-2: 2-1: 20: 21: 22: 23, womit das Gesetz des Fortschreitens dieser Reihe und 2 als beren Grundzahl bezeichnet ist. Auf dergleichen Gesetze gründet Mohs seine trystallographische Bezeichnung, bezeichnet die Phramide der Grundgestalt mit P und fügt für die abgeleiteten Phramiden (mit gleicher

¹ Auf dergleichen Reihen hat schon Malus ausmerkam gemacht. Théorie de la double Résraction de la Lumière dans les Substances Cristallisées. Paris 1810. p. 121 et 122.

Basis) die zugehörigen Exponenten der Grundzahl mit ihren Zeichen + und — bei; z. B. für obige Reihe

$$P-3$$
, $P-2$, $P-1$, P , $P+1$, $P+2$, $P+3$.

Das Prisma und die basische Fläche erhalten consequent die Zeichen $P+\infty$ und $P-\infty$. Das Gesetz des Fortschreitens der Reihe bei den Duadratpyramiden erkennt man in ähnlicher Weise durch Umschreiben eines Quadrats mit einem diagonalstehenden Quadrat und einem dritten, vierten 2c. auf diese Art umschriebenen.

Die Seite der Basis der Grundsorm verhält sich zur Diagonale $= 1: \sqrt{2}$ und die Seiten der umschriebenen Quadrate stehen dazu in dem Verhältnisse wie $1: \sqrt{2}: 2: 2 \cdot 2 \cdot 2 \cdot 2$ oder auch für die eingeschrießbenen wie $\frac{1}{2\sqrt{2}}: \frac{1}{2}: \frac{1}{\sqrt{2}}: 1$ und so bei gleicher Basis für die Aren. Da aber $1: \sqrt{2}: 2: 2 \cdot 2 \cdot 2 \cdot 2 \cdot 2$... gleich ist mit $\sqrt{20}: \sqrt{21}: \sqrt{22}: \sqrt{23}:$ und $\frac{1}{\sqrt{2}}: \frac{1}{2}: \frac{1}{2\sqrt{2}} = \sqrt{2-1}: \sqrt{2-2}: \sqrt{2-3}$ so ist das Gesetz des Fortschreitens ausgedrückt durch die Potenzen von $\sqrt{2}$, womit die Grundzahl bezeichnet ist.

Die Rhomboeber, welche durch Abstumpfung der Scheitelkanten abgeleitet werden können, bilden eine Reihe, deren Axen bei gleichen horizontalen Projectionen, wie die Potenzen der Zahl 2 abnehmen und wachsen, ähnlich wie bei den Rhombenpyramiden. Diese Krystallzreihen wären von besonderem Werthe, wenn sie eine Beschränkung des Borkommens abgeleiteter Krystalle gesetzlich anzeigten, sie verlieren aber an Interesse, da dieses nicht der Fall ist und Ableitungscoessiscienten ohne bestimmte Einschränkung beobachtet werden, wenn sie nur rational sind. Die hemiprismatischen und tetartoprismatischen Gestalten wurden ansangs von Mohs auf das prismatische, rhombische, System bezogen und als durch das Auftreten von halben oder viertels Formen entstanden betrachtet. Als Hauptspsteme sind bezeichnet: das rhoms boedrische, pyramidale (quadratopyramidale), prismatische (rhombeopyramidale) und das tessularische oder Würselspstem. Im II. Theil des Grundrisses Seite VI.—VIII. spricht er sich aber schon

für das Bestehen schiefwinklicher Axenspsteme aus und daß die Zahl der Krystallspsteme darnach vermehrt werden müsse. Die Systeme sind bedingt durch ihre verschiedenen Grundgestalten ohne Rücksicht auf deren specielle Abmessungen; wenn letztere bekannt, heißt der Inbegriff der daraus abgeleiteten Gestalten eine Krystallreihe.

In dem 1832 erschienenen Werke "Leichtfaßliche Anfangsgründe der Naturgeschichte des Mineralreiches" sind die klinischen Systeme angeführt, als: das hemiorthotype, tas hemianorthotype und das anorthotype. Die Priorität der Aufstellung der Krystallsysteme haben Beiß und Mohs, jeder für sich in Anspruch genommen und jener in einem Briefe an Brewster (Jahrbuch der Chem. und Phys. von Schweigger und Meinecke. Band VI. 1822. Seite 200), dieser in einem solchen an Jameson (Ebendaselbst Band VII. 1823. Seite 216) ihre Erklärungen abgegeben. In beiden Briefen herrscht ein gereizter Ton. Nach der Zeit der Publikation darüber, hätte Weiß (1815 und 1816) die Priorität, vollständig kann sie ihm aber nicht zugesprochen werden, da Bernhardi schon im Jahr 1807 die Grundformen der Systeme erkannt hat, wie bereits oben erwähnt und wie er auch, die Systeme von Mohs damit vergleichend, dieses in seiner Abhandlung "Ueber die primitiven Grundgestalten" (Jahrb. der Chem. und Phys. von Schweigger und Meinecke. Band VII. 1823. Seite 427) hervorhebt. 1

Mohs erklärt sich übrigens gegen die Zeichen von Weiß, welche nur Flächen aber nicht wie die seinigen, Gestalten angeben.

Die Methobe von Mohs ist von Haidinger, 2 später mit

¹ Wie der Begriff von Krystallspstem einfach auf tas Haup'sche Gesetz der Symmetrie gegründet werden könne, habe ich in einem Aufsatz "über Krystallspstem und Krystallreihe" dargethan. (Journ. f. Ch. v. Erdmann. Bb. VII. 1836. S. 153)

² Wilhelm Daibinger, geb. 1795 am 5. Febr. zu Wien, bilbete sich bei Mohs in Gratz und Freiberg zum Mineralogen, lebte von 1822—1826 im Ausland, meistens beim Bankier Allan in Ebinburg, von 1827—1840 zu Elnbogen, wurde bann Sectionsrath im k. k. Ministerium für Landescultur und Bergwesen, sowie Director ber k. k. geologischen Reichsanstalt.

Annäherung an Naumann, angewendet worden, chenso von Zippe. Durch Haidinger's Uebersetzung der Mohs'schen Mineralogie ist diese Methode in England bekannt geworden. 1 (Treatise on Mineralogie. By Frederic Mohs. Translated from the German, with considerable additions. By William Haidinger. Edinburgh 1825. 3 Vol.; von demselben "Ansangsgründe der Mineralogie. Leipizg 1829 und Handbuch der bestimmenden Mineralogie. Wien 1845.") — Lehrbuch der Mineralogie 2c. von Dr. F. X. M. Zippe. Wien 1859.

Die Differenzen betreffen sowohl die Art der Ableitung als die Bezeichnung und Benennung der Formen. Die Zeichen für die holoes drischen tesseralen Gestalten sind z. B. bei

			Props	Naumann	Saidinger.	Zippe.
	1.	Heraeber	H	$\infty 0 \infty$	H	Н
	2.	Oftaeder	\mathbf{O}_{ϵ}	()	O	O
	3.	Rhombendodekaeder	D	∞ O	D	D
	4.	Tetrafishezaeber	Aυ	∞ On	$m \mathbf{F}$	Hm
	5 .	Triatisottaeder	Bn	m O	mG	O m
	6.	Trapezoeder	En	m O m	m L	.Dm
	7.	Hexakisoktaeder	Tn	m O n	m A n	$\mathbf{n}\mathbf{T}\mathbf{m}$
	Be	rgleiche im Folgend	en nach	der Darstellung	von Kupffer	's Theorie
	die	von Naumann.				

Die oben angeführten Methoden, die Flächen eines Krystalls auf ein angenommenes Axenkreuz zu beziehen, fanden, obwohl sie sich sehr folgereich erwiesen, doch mancherlei Einwendungen. Schon Bernshardi (Neues Journ. für Chem. und Phys. von Schweigger. Band 8. 1823. Seite 389 2c.) hat sie einer eingehenden Kritik unterworfen und ihre Mängel dargethan und A. Th. Kuhffer spricht sich ebensfalls dagegen aus. Er sindet, daß die Haup'sche, Weiß'sche und

Ueber das Berfahren, welches in dem Grundriß der Mineralogie von Mohs befolgt worden ist, um Arpstalle in richtiger Perspective zu zeichnen, hat Haidinger in den Mem. of the Wernerian Soc. 1821—1823 eine Abhandlung publicirt, wovon eine Uebersetzung in Pogg. Ann. d. Phys. n. Chem. Bt. 5. 1825 erschienen ist.

Mohs'sche Theorie, wenige Punkte ausgenommen, im Grunde nur in der Darstellung der Beziehungen, die zwischen den verschiedenen Arpstallflächen stattfinden, verschieden sepen. "Hieraus wird zugleich klar, sagt er, daß die Bezeichnungsart ber Flächen ein wesentlicher Gegenstand ihrer Bearbeitungen sehn mußte, denn eine Bezeichnungs: art, die mit mathematischer Bestimmtheit die Beziehung einer secundären Fläche zur Grundform gibt, gibt nothwendig zugleich den Gang an, den die Rechnung nehmen soll, wenn man die Winkel der secundären Form aus denen der Grundform berechnen will, und dieser Sang ist nach den verschiedenen Theorien wesentlich verschieden. legt Haup immer die Länge gewisser Linien und Richtungen, nach welchen die Decrescenzen geschehen, Weiß hingegen seine rechtwink: lichen Aren der Rechnung zum Grunde; beide sind gezwungen, immer auf diese eigentlich imaginären Dinge, die man nie direkt messen kann, zurückzukommen, und gehen so einen indirekten Gang, der sie immer erst auf einem Umwege zum Ziel führt." Er verwirft dieses Berfahren und will in seinen Formeln immer nur wirklich Meßbares vereinigen und darnach die Zeichen formen und mit Beziehungen auf die erwähnten Dimenfionen und Azen nichts zu thun haben. Er bezeichnet 3. B. am Rhomboeder die Fläche mit P, die Scheitelkante mit x, die Randkante mit z. Schreibt man nun Px für die Tangente der halben Neigung der Rhomboederflächen an der Kante x, so kann mPx eine Fläche bezeichnen, die ebenfalls durch die Kante x geht und deren Neigung gegen eine durch x und die Are gelegte Ebene eine m mal so große Tangente gibt, als die Tangente der Neigung von P gegen dieselbe Fläche. Diese Fläche gehört einem Skalenoeder an. werden durch nPz Flächen bezeichnet, die durch die Randkante z gehen, so daß die Tangente der halben Neigung dieser Flächen an der Kante z, n mal so groß ist, als die Tangente der halben Neigung der Flächen P an berfelben Kante, sie bilden ebenfalls ein Stalenoeber. Eine Fläche, welche die Kante x gerade abstumpft, kann man mit OPx, eine, welche ebenso z abstumpft OPz ober lettere Flächen (bes nächst ftumpferen Rhomboeders und heragonalen Prisma's) geradezu mit x und z bezeichnen.

Diese Bezeichnungsart gibt nicht nur, sagt er, gleich den einsachsten Zusammenhang der Flächen untereinander, den man immer suchen muß, wenn man einsach rechnen will; sondern sie kann auch leicht gefunden werden durch eine einsache annähernde Messung des Neigungswinkels der neuen Flächen an einer Kante, auf die man das Zeichen beziehen will und an der sie sich sinden; das Verhältniß der Tangenten der halben Neigung der neuen Flächen zur Tangente der halben Neigung der Grundskächen an derselben Kante gibt unmittelz dar m oder n." So ist der Randkantenwinkel des Cakit: Stalenoeders, welches Haup Varieté metastatique nannte, = 1330; die Tangente des halben Winkels von 660 ½ ist aber 3mal so groß als die Tangente des halben Winkels beim Grundrhomboeder an denselben Kanten oder die Tangente von 370 27′,5; die Fläche erhält also das Zeichen 3 Pz.

Wenn die Aenderung der Neigung nicht die Neigung zweier benachbarten Flächen, sondern die Neigung gegen die Axe betrifft, so
schreibt man die Zahl, die das Verhältniß der Tangenten der Axenneigungen ausdrückt, über das Zeichen der Grundrhomboederfläche
nach Art eines Exponenten. So bedeutet P² eine Fläche, welche wie
P liegt, d.-h. P in einer mit der Axe rechtwinklichen Linie durchschneidet, deren Neigung gegen die Axe aber so groß ist, daß ihre
Tangente das doppelte der Tangente der Neigung von P gegen diese Axe beträgt.

In ähnlicher Weise führt Kupffer, noch mit mancherlei Abstürzungen, wenn die Zeichen etwas complicirt werden, seine Ansicht für alle Systeme durch. Beim klinorhomboidischen System nimmt die Rechnung natürlich einen andern Gang als bei den Systemen mit rechtwinklichen Aren. Er zeigt, daß seine Zeichen auch leicht aus denen von Hauh und Weiß abzuleiten sind und macht auf die Vortheile der analytischen Geometrie für die Behandlung des Gegenstandes aufmerksam. Vergleiche dessen Handbuch der rechnenden Krystallonomie. St. Petersburg 1831. 4.

Es wäre zu wünschen gewesen, daß die Kupffer'sche Methobe,

welche offenbar an Unmittelbarkeit des Erkennens und Bestimmens einer Arpstallsläche und beziehungsweise einer Arpstallsorm alle vorherzgehenden übertrifft, mehr Eingang gewonnen hätte als es der Fall war; da man aber einmal an die Methoden von Weiß und Mohs gewöhnt war, und da einige Jahre vor dem Erscheinen von Aupffer's Arpstallonomie, C. F. Naumann eine auf die Azen gegründete Ableitung und Bezeichnung vorgenommen hat, die sich ebenfalls durch Einsachheit, Kürze und Klarheit auszeichnet, so theilten sich zunächst die deutschen Mineralogen vorzugsweise in diese drei Methoden.

Raumann bezeichnet seine Methode als eine eklektische zu denen von Weiß und Mohs und in Beziehung auf die des letzteren äußert er: "Wenn man in der Mohs'schen Methode das Dogma der nach Potenzen fortschreitenden Reihen ausgibt, wie ich aus Bedürfniß nach größerer Einfachheit thun zu müssen glaubte, so werden sowohl die Ableitung als die Bezeichnung gleichsam von selbst die leichtere Form annehmen, in welcher ich sie hier zu geben versuche." (Grundriß der Arystallographie. 1826. S. XII.)

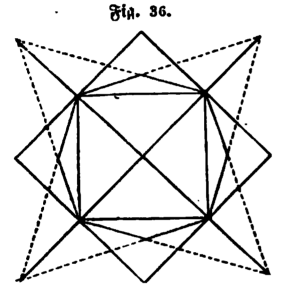
Bur Darstellung seiner Methode biene als ein einfaches Beispiel die Anwendung auf das quadratische System.

Die zur Stammform gewählte Quadratphramide wird mit P bezeichnet, mP ist das Zeichen einer Phramide von gleicher Stellung mit P aber von verschiedener Axenlänge, wie m angibt, welches größer oder kleiner als 1 oder die dafür genommene Axenlänge der Stammsform P sehn kann. Wird m=0, so entsteht die basische Fläche, wird $m=\infty$ ein quadratisches Prisma von der Stellung wie P.

Bur Ableitung ber Dioctaeber werden die Diagonalen der Basis

Aarl Friedrich Naumann, geb. 1797 am 30. Mai zu Dresben, wurde nach einer mineralogischen Reise durch Norwegen im Jahr 1821 und 1822 Privatdocent in Jena (1823) und Leipzig (1824), darauf von 1826 an Prosessor der Arpstallographie und Disciplinar-Inspector, sowie von 1835 an auch Prosessor der Geognosie an der Bergacademie zu Freiberg bis 1842, und seitzem Pros. ordin. der Mineralogie und Geognosie an der Universität zu Leipzig.

ber Stammform P ober einer mP nach einem Coefficienten n verslängert und die Echpunkte der Basis mit den Endpunkten der verslängerten Diagonalen durch gerade Linien verbunden und dadurch ein Achteck, die Basis eines Dioktaeders, konstruirt, dessen Art durch n bestimmt ist. Das allgemeine Zeichen eines Dioktaeders kann also mPn geschrieben werden; wird m = ∞ so entsteht ein oktogonales Prisma ∞ Pn, dessen Duerschnitt durch n bestimmt ist, wird m = o so entsteht die basische Fläche; wird aber n = ∞ so bildet sich aus dem Oktogon ein Quadrat, diagonal stehend zur Basis von P und diese umschreibend; die Zeichen der diagonal stehenden Quadratpyras



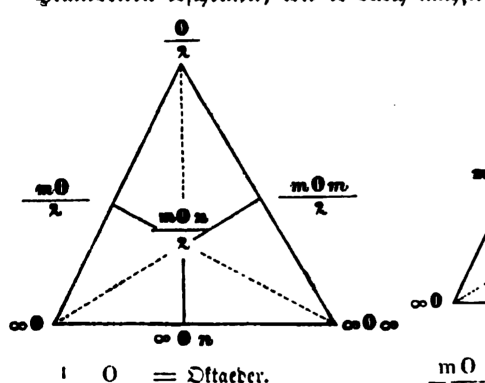
miden sind daher P w und m P w, das diagonale Prisma = ∞ P ∞ , während für m = 0 wieder die basische Fläche erscheint. Die nebenstehende Figur 36 ersläutert diesen Vorgang. Hiemit sind die Formen des Systems sehr einfach und vollstommen entwickelt und bezeichnet und bildet sich folgendes Schema:

•	m < 1	m>1			
οP	m P	Ρ	$mP\dots$	∞ P	
οP	mPn	Pn	mPn	∞ Pn	
οP	m P ∞	P \infty	m P 🔉	$\infty P \infty$.	

In dieser Weise sind sämmtliche Krystallspsteme behandelt und sind die Zeichen so anschaulich und repräsentativ, daß sie den Weißeschen und unbedingt den Mohs'schen vorzuziehen sind. In seinem im Jahr 1828 erschienenen Lehrbuch der Mineralogie hat Naumann von seiner Bezeichnungsweise für die verschiedenen krystallisirten Mineralsspecies Gebrauch gemacht und im Jahr 1830 gab er ein Lehrbuch der reinen und angewandten Krystallographie in zwei Bänden heraus, welches Alles dahin gehörende bespricht und zu den vollständigsten und vorzüglichsten Werken dieser Art zu zählen ist. Auch das von Witscherlich am unterschwestigsauern Kalk (Pogg. Ann. VIII. 1826) beobachtete und damals als ein eigenthümliches angesehene Krystallspstem,

zwischen dem klinorhombischen und klinorhomboidischen stehend, wird als diklinoedrisches System darin ausführlich entwickelt und überall bie analytische Geometrie angewendet. Bergleiche weiter dessen "Elemente der theoretischen Arpstallographie." Leipzig. 1856.

In der erwähnten Arystallographie von 1830 (I. Seite 136) hat Naumann auf eine Bemiebrie im tesseralen System aufmerksam gemacht, welche die von Weiß und Mohs angegebene noch erweitert, in: dem er entwickelt, daß auch Hegaeder, Rhombendodekadeder und Tetrakis. bezaeber als Hemiebrieen, wen nicht quoad phaenomenon so boch quoad noumenon anzusehen sind, wenn sie an Combinationen geneigtflächiger Hemiedrieen theilnehmen, und ebenso Oktaeder, Triakisoktaeder, Trapezoeder, Rhombendodekaeder und Würfel als parallelflächige Gemiedrieen, wenn sie mit parallelflächigen Hemiedrieen vorkommen. Naumann begründet diese Schlußfolgerung durch die Betrachtung, daß die holoedrischen Gestalten als Grenzglieder der wirklich als solche kenntlichen Hemiedrieen erscheinen, wie er durch nachstehende Schemata erläutert. 1



∞0 ∞ = Heraeber. $\infty 0$ = Rhombentobekaeter. $\mathbf{m}\mathbf{O}$ = Trialisoltaeber. m Om = Trapezoeber. co On = Tetrafisheraeber. mOn = Beratisottaeber.

Robell, Geschichte ber Mineralogie.

= Deltoibbobefaeter (Trapezbobelaeber). $\frac{m O m}{2}$ = Trigondobekaeber. = Hexatistetraeber. ∞On = Bentagonbobefaeber. $\frac{0}{2}$ = Tetraeber (+, -). $\left(\frac{m \, 0 \, u}{2}\right)$ = Diatisbobekaeber. 15

Diese Entwickelungen verfolgend, gelangte er zu einer ähnlich charakterisirten Tetartoe drie der tesseralen Formen (Bogg. Ann. XCV. 1855. S. 465 und Elemente der theoretischen Krystallographie 1856. S. 105), indem er das Gesetz der schon von Mohs (Grundriß 2c. 1822) gegebenen Ableitung der tetraedrischen Pentagondodekaeder aus dem Herakisoktaeder auf die erwähnten holoedrischen Gestalten an-Daraus ergibt sich unter andern, daß aus dem Tetrakis: heraeder ein Pentagondodekaeder als tetartoedrische Form (jenes als Herakistetraeber gebeutet) entstehen kann und ebenso aus dem Oktaeber ein tetartvebrisches Tetraeber, Formen, welche mit den gleichnamigen hemiedrischen in der Erscheinungsweise übereinstimmen, welche aber naturgemäß mit einander an demselben Arpstall vorkommen können, während sie als Hemiedrieen für dergleichen Combination sich auszuschließen scheinen (vergleiche obige Schemata). Diese Resultate theoretischer Spekulation fanden unerwartet von optischer Seite ihre Geltung, da Marbach 1 (Pogg. Ann. XCI. 1854. S. 482) an Arpstallen von dlorsaurem Natron, an benen, wie Rammelsberg (Pogg. Ann. XC. 1853. S. 15) zuerst beobachtete, Pentagondo: bekaeber: und Tetraederflächen zugleich auftreten, Cirkularpolarisation und zwar rechts und links je nach der Flächenstellung entbeckt hat. (Vergleiche dazu die Bemerkungen von D. Volger in Leonhard's Neuen Jahrbüchern für Mineralogie. 1854. S. 769 und 1855 S. 268.)

Naumann hat die erwähnten Betrachtungen auch auf das quadratische und heragonale System ausgedehnt und auch auf eine eigenthümliche rhombotype Hemiedrie im quadratischen System bingewiesen (Pogg. Ann. XCVI. 1855. S. 580. Elemente der theoret. Krystallographie). Der Naumann'schen Methode sind unter andern gefolgt: mit theilweiser Abänderung A. Breithaupt (Vollständiges Handbuch der Mineralogie. Dresden und Leipzig. 1836); E. Fr. Glocker (Grundriß der Mineralogie. Nürnberg. 1839); H. Kopp (Einleitung

¹ Chr. Aug. Hermann Marbach, geb. 1817 zu Jauer in Schlefien, Professor an ber Universität zu Breslau.

in die Arpstallographie. Braunschweig. 1849); A. Kenngott (Tabell. Leitfaben der Mineralogie. Zürich. 1859).

Dana 1 gebraucht ebenfalls Naumann's Methode, kürzt aber die Zeichen noch ab, indem er die Buchstaben, welche die Grundform angeben, wegläßt und nur die Ableitungszahlen anschreibt, so z. B. 3 statt 3P; 3-3/2 statt $3P^3/2$; $\infty-\infty$ statt ∞ P, so m-n statt m P n; für die basische Fläche setzt er 0, für ∞ auch i= infinitum. Die Zonen deutet er in einem Schema an. Wenn l eine Zahl < l und m und n > l, so erhält das quadratische Spstem folgendes Schema:

0				
1	l-n	l — 🐲		
1	1-n	1 – 🚥		
ma`		m œ		
00	∞-n	∞ - ∞		

Bergl. A System of Mineralogy etc. by James D. Dana. New York and London. 4. ed. 1854.

Für ben Befubian:

0				
1/3				
1/2	•			
1				1 i
		⁸ / ₂ 8		
2	22			21
3		33		
4	42		44	
5				
1	i 2	i 8		ii

Eine eigenthümliche Bezeichnung hat Griffin 2 vorgeschlagen. Die drei Grundagen, welche eine Arpstallsläche bestimmen, bezeichnet er mit P (die längste als Hauptage), T (die nächstlängste), M (die kürzeste); wenn eine Fläche zwei Agen schneidet, so steht der Index zwischen den Zeichen derselben z. B. M ½ T und gibt das Berhältniß von M zu T an, wenn sie die drei Agen schneidet, so ist das Berzhältniß der ersten zur dritten hinter P geschrieben und das der zweiten

¹ James Dana, geb. 1813 zu Utica im Staat New-Port, Professor ber Naturgeschichte am Yale College zu New-Haven im Staat Connecticut.

² John Joseph Griffin, geb. 1802 zu London, Fabrikant chemischer Apparate baselbft.

zur britten hinter M, z. B. P ½ M ½ T. Einheiten werden nicht ansgeschrieben. Er hebt hervor, daß seine Zeichen ebenso kurz, aber bestimmter sehen als die von Miller (f. u.), welcher ¿023} statt M ½ T schreibt und {236} statt P ⅓ M ½ T, auch lasse sich durch kleine Buchstaben angeben, welche Gestalt untergeordnet seh und er gibt ferner eine Abkürzung dieser Zeichen, welche zu ähnlichen führen, wie die von Naumann gebrauchten, ohne aber den Zusammenhang einer spstematischen Ableitung, wie er an diesen kenntlich, zu enthalten. Für die dem Arpstall bei der Beschreibung zu gebende Stellung schlägt er Fixirung der Weltgegenden vor, den Beschauer nach Süden gewendet, auch Bezeichnung von oben und unten am Arpstall durch Z = Zenith und N = Nadir. A System of Crystallography, with its application to Mineralogy. Glasgow 1841.

Die von Neumann angeregten Projectionsmethoden blieben längere Zeit unbeachtet, i sind aber dann von Miller und Quensstedt wieder aufgenommen worden.

W. H. Miller hat die stereographische Methode entwickelt und angewendet (A treatise on crystallography. 8. London 1839, deutsch mit Erweiterungen von J. Grailich. 8. Wien 1856, und An elementary indroduction to Mineralogy by the late William Phillips, by H. J. Brooke and W. H. Miller. London 1852). Es werden dabei die durch die Flächennormalen auf der Kugelsläche angegebenen Punkte auf die Ebene eines größten Kreises, des Grunds

¹ Auf die Bestimmung der Normalen, statt der Lage der Flächen selbst, hat M. L. Frankenheim aufmerksam gemacht in seiner Lehre von der Cohäsion. Breslau 1835 und Poggend. Ann. XCV. 1855.

² William Hallows Miller, geb. 1801 zu Llandovery, Carmarthenshire, seit 1832 Professor ber Mineralogie an ber Universität zu Cambridge.

³ Brooke und Miller geben bei ihren Arpstallbeschreibungen auch immer die Reigung solcher Normalen zu einander an, ober die Supplemente der Kantenwinkel und nicht diefe selbst. Das ist für den Zweck einer Rechnung, die etwa am Krystall vorzunehmen, ganz gut und wäre auch gut, die Lozarithmen ihrer Tangenten, Sinus, Cosinus 2c. beizusügen; die naturhistorische Charakteristik verlangt aber doch billig den wirklich zu beobachtenden Winkel und ist nicht zunächst wegen der Rechnung da. Man kann bekanntlich je nach der

treises projicirt, indem man jene Punkte mit einem Pol des letteren durch gerade Linien verbindet. Es seh Figur 37 O der Mittelpunkt einer Kugel, E, C sehen die Pole des Grundkreises, in E befinde sich das Auge, P¹, Q¹ sehen zwei Punkte (obiger Normalen), so treffen die geraden Linien EP¹ und EQ¹ den Grundkreis in P und Q, und sind somit P und Q die Projectionen von P¹ und Q¹.

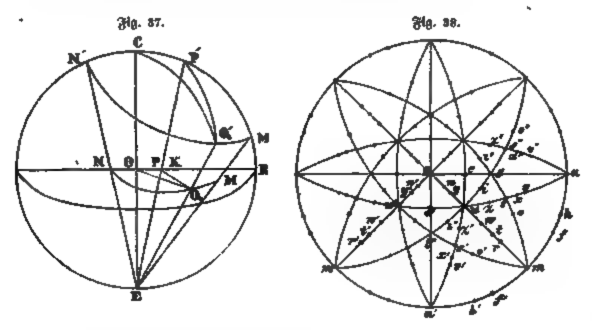
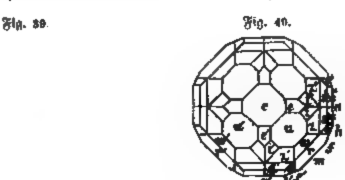


Fig. 38 zeigt eine solche Projection am Besubian, wo die Punkte zwischen auch m die Projectionspunkte der Flächennormalen von Quadratppramiden, die zwischen auch a eben dergleichen von diagonalen Quadratppramiden, die von i, z, s, x, o, v dergleichen von Dioktaedern sind und a und m den beiden quadratischen Prismen, f, h octogonalen Prismen entsprechen. Bergl. Fig. 39 und Fig. 40.



Stellung, die man bem Kreise gibt, mit bem Reflexionsgoniometer ebenso biesen Binkel wie bessen Supplement unmittelbar erhalten.

Für die Bezeichnung der Flächen schreibt Miller in einer zuerst von B. Whewell vorgeschlagenen Weise (A general Method of Calculating the Angles made by any Planes of Crystals etc. Philosoph. Transact. of the Royal Society of London. I. 1825) nur die Parameterwerthe nach einander an und stellt sie in Klammern, so (100) für das Hexaeber, (111) für das Oktaeber, (210), (310), (320) 2c. stür Tetrakishexaeber, (321) = (a: 1/2 a: 1/3 a) bei Weiß, (431) = (a: 1/3 a: 1/4 a) 2c. für Hexakisoktaeber u. s.

Für den Zweck der Drientirung werden auch gleichartige Flächen verschieden bezeichnet, z. B. die Würfelflächen 001 und 010 und 100, die Otkaederslächen III, III, III 2c. Die Miller'sche Methode ist bisher vorzüglich von Krystallphysikern angewendet worden. — Vergl. die Bezeichnungsmethode von H. J. Brooke in der Abhandlung "On the Geometrical Isomorphism of Crystals" (Philos. Transact. 1857).

Eine andere, ebenfalls schon von Neumann (Beiträge S. 118) erwähnte Art der Projection, wobei statt der Normalen die Arpstallsschen selbst oder ihre Zonenagen eine gewählte Projectionsebene schneisden, ist von A. Quenstedt ausgebildet worden. In seiner Abhandslung hierüber (Poggend. Ann. B. IV. 1835. S. 504) bezeichnet er das Princip in solgender Weise: Legen wir sämmtliche Flächen eines Arpstalls durch einen beliebigen Punkt, so schneiden sich alle diesenigen, welche in eine Zone fallen, in einer Linie, der Zonenage dieser Flächen.

¹ Mit Recht bemerkt Naumann, daß bergleichen Bezeichnungsmethoden, ohne einige Signatur der Grundform, weniger repräsentativ sind, da sie das, alle Zeichen eines und besselben Formen-Inbegriffes verbindende Grundelement entbehren, ohne sich weber durch größere Kürze noch durch reicheren Inhalt zu empsehlen. Elemente der Mineralogie. 1859. S. 15.

² Ueber die durch Miller (nach Lamé 1818, Whewell 1826 und Graßmann 1829) augenommene Behandlung bes Hexagonalspstems mittelst eines dreizähligen, den Scheitelkanten eines Rhomboeders entsprechenden Axenspstems, vergl. Naumann's Elemente der theoret. Arpstallographie. 1856. S. 186 und 252.

³ Friedrich-August Quenstebt, geb. 1809 zu Eisleben, zuerst Assistent am mineralogischen Museum zu Berlin, dann seit 1887 Professor ber Mineralogie und Geognosie an ber Universität zu Elibingen.

Diese Durchschnittslinien sind also die sämmtlichen Zonenaxen der gegebenen Flächen eines Systemes und lassen wir sie eine beliebige Fläche schneiden, so ist dadurch ihre gegenseitige Lage dem Auge sichts bar gemacht."

Quenstedt denkt sich dabei die parallelen Flächen eines Arpstalls so einander genähert, daß sie nur eine bilden, die Reductions= ebene. Diese wird auf der Projectionsebene (welche zugleich die Ebene des Papiers, worauf die Projection angelegt ist) durch eine Linie bargestellt und es schneiden sich daher alle Flächen einer Zone in einem Punkt (Zonenpunkt, zu welchem die Zonenage, der sie parallel gehen, verkürzt ist). Das Projectionsbild wird mehr oder weniger beutlich je nach der Wahl der Projectionsebene. Quenstedt hat seine Anschauungen in dem Buche "Methode der Arpstallographie" Tübingen 1840. im Detail entwickelt und in seinem "Handbuch der Mineralogie". (Tübingen 1855) hat er mehrfache Anwendung davon gemacht. (Vergl. auch dessen Abhandl. über den Datolith in Pogg. Ann. B. 36. 1835 und Fr. Pfaff's "Grundriß der mathematischen Verhältnisse der Arpstalle. Nördlingen. 1853.) Die erwähnten Projectionsmethoben geben nothwendigerweise für die Darstellung zahlreicher Combinationen ein Liniengewirr, welches eine große Ausdehnung der Figuren erfordert, um einigermaßen richtig gedeutet und überschaut werden zu können. Sie haben daher nicht allgemeinen Eingang gefunden. Wie die optischen Verhältnisse der Krystalle, wenn sie nach allen Beziehungen, welche Gegenstand der Forschung sehn können, betrachtet werden, nicht mehr dem Gebiete der Mineralogie, sondern dem der Physik zufallen, so verhält es sich auch mit den Beziehungen, welche aus solchen Projentionen hervorgehen und abgeleitet werden können, sie gehören der mathematischen und speculativen Kryftallographie, als einer eigenen Wissenschaft oder, wenn man will, als einem Zweige der Mathematik an. Die Pflege dieser Wissenschaft unterstützt aber, wie die der Physik und Chemie, die Ausbildung der Mineralogie und kann diese dabei durch neue Gesetze oder neue Mittel für ihre Zwecke bereichert werden. — Ueber das Verfahren, statt der Flächen und ihrer Parameter, die

Normalen der Flächen der Krhstallbetrachtung zu Grunde zu legen, äußert sich Raumann, daß es für das Bedürsniß der Mineralogie, als eines Theiles der Physiographie, nicht zweckmäßig scheine, eine so abstracte Auffassung der Form geltend zu machen, wie ersprießlich sie auch bei manchen Betrachtungen der theoretischen Krystallographie sehn möge. Der Mineralog bedürse für seine Zwecke einer möglichst repräsentativen Bezeichnung. (Elemente der Mineralogie 1859. S. 15. 16.) Er führt letzteres weiter aus in seiner theoretischen Krystallographie von 1856 (S. VI.) und nimmt zur Richtschnur solgende Grundsätze, welche für die Aufnahme krystallographischer Methoden in die Mineralogie überhaupt maaßgebend sehn dürsten.

- 1. Alle correlaten Flächen in simultaner Existenz zu einer und berselben Form vereinigt zu denken, mithin den Begriff der Form immer in den Bordergrund zu stellen, die Flächen aber nur als Besgrenzungselemente der Formen, und nicht als selbstständige Objecte zu betrachten;
- 2. die Ableitung aller, zu einem und demselben Formencomplexe gehörigen Formen, so weit als nur möglich, auf eine Umschreibung derselben um die Grundform zu gründen, und also in der Regel die Beinste Ableitungszahl = 1 zu setzen, weil diese Ableitungsconstruction weit leichter vorzustellen ist, als eine auf Einschreibung gegründete Construction;
- 3. die Verschiedenheit der Arpstallspsteme entweder durch verschies bene Grundelemente oder auch durch charakteristische und häusig wiederskehrende Hilfselemente der Bezeichnung auszudrücken, und
- 4. in jedes Zeichen desselben Formencomplezes ein gemeinschaftliches Grundelement aufzunehmen, welches uns an die Grundstemm dieses Complezes erinnern soll.

Im Vorhergehenden sind die wesentlichsten Fortschritte bezeichnet, welche die allgemeine Arystallographie betreffen, insofern die Betrachtung der Formen allein dazu dienen konnte; von Arbeiten über speciellere Verhältnisse sind die weiteren Studien über Winkelbestimmung zu nennen und über die gegenseitigen Beziehungen der erkannten

Krustallspsteme. Für die ersteren hat man zunächst den Verbesserungen des Goniometers die Aufmerksamkeit zugewendet. Eine neue Art von Reflexionsgoniometer beschrieb Baumgartner (Gilbert's Ann. LXXI. 1822); ein dem Carangeau'schen ähnliches Instrument Abelmann (Poggend. Ann. B. 2. 1824); das Wollaston'sche Goniometer suchte Rubberg zu verbessern (Kastner's Archiv. B. X. 1827), ebenso Graves (Silliman's Americ. Journ. of Sc. XXIII. 1832); Degen (Poggb. Ann. XXVII. 1833), Ebw. Sang (Jameson's Edinb. new philos. Journal. XXII. 1836); und Mitscherlich beschrieb ein solches (Poggd. Ann. XXIX. 1843), welches noch gegenwärtig häufig gebraucht Andere Instrumente dieser Art sind angegeben von Mohe, Babinet, Matthiesen, Frankenheim, Ogben, N. Rood, Saibinger, 1 2B. H. Miller u. a. Auch bas Messen ebener Winkel ist von F. Pfaff vorgeschlagen und für weitere Berechnung der Krystalle angewendet worden (Poggd. Ann. CII. 1857). Ein Instrument bazu beschrieb C. Schmidt (Krystallonomische Untersuchungen. Mitau und Leipzig 1846), ferner zu mikroskopischen Messungen Edward Craig. Edinb. new philos. Journ. Vol. XIX. 1835. Von Wichtigkeit ist hierüber die "Preisschrift über genaue Messung der Winkel an Krystallen" von A. Th. Kupffer (Berlin 1825). Es werden darin die Fehlerquellen besprochen und die Mittel ihnen zu begegnen; die Theorie der Reslexionsmessungen hat Rupffer auch in seinem Handbuch der rechnenden Arhstallonomie (Petersburg 1831) ausführlich entwickelt.

Je genauer man messen lernte, besto mehr gewann man die Ueberzeugung, daß Winkeldisserenzen an Krystallkanten, welche nach den Symmetriegesetzen für gleichartig gelten müssen, nicht, wie man früher oft glaubte, nur von Fehlern der Beobachtung herrühren, sondern daß sie auch in dem Aggregathau der Krystalle ihren Grund haben, daß daher nur zahlreiche Messungen an vielen Individuen eine als normal anzusehende Bestimmung geben können, obwohl eine solche in den

Baitinger beschrieb auch eine Methobe zu graphischen Winkelmessungen kleiner Arpstalle. Sitzungebericht ber Wiener Afabemie ber Wissensch. 24. 1854 und Bb. 17. 1855.

monoaxen Spstemen niemals den Grad der Sicherheit und Gewißheit erreicht, wie es im tesseralen Spstem der Fall ist, wo die drei gleicht werthigen Grundaxen kein Schwanken zulassen.

Der Werth rechtwinklicher Arenspsteme und die von Weiß aus: gesprochene Ansicht, daß man mit der Zeit wohl alle Krystalle auf solche werbe zurückführen können, haben Betrachtungen des heragonalen und klinorhomboidischen Systems in diesem Sinne veranlaßt. Abhandlung über die Zurückführung der hexagonalen Gestalten auf drei rechtwinkliche Agen von C. Naumann 1 (Pogg. Ann. B. 35. 1835. p. 363 2c.) hat gezeigt, daß eine solche Reduction nur dann möglich ist, wenn der Hauptarenwerth in der respectiven Grundgestalt ein Multiplum ober Submultiplum von 1/1/2 nach einer rationalen Bahl ist, weil nur unter dieser Bedingung die Ableitungszahlen rational werden können. Hiemit ist aber nichts anders ausgesprochen, als daß alle hexagonalen Arhstallreihen zuletzt aus dem Hexaeder als ihrer Grundgestalt abgleitet werden sollen und daß dann die heragonalen Gestalten als Partialformen tesseraler sich herausstellen würden. Messungen geben aber an hexagonalen Mineralspecies häufig Winkel, welche für eine solche Ableitung wenigstens um einige Minuten verändert werden müffen, wenn die Ableitungcoefficienten die sonst beobachtete Einfachheit haben sollen. 2 — In Betreff des klinorhomboidis schen Spstems ist ein Versuch der Reduction auf rechtwinkliche Axen von Neumann am Axinit gemacht worden (Pogg. Ann. IV. 1825.) und ein ähnlicher von mir am Azinit, Albit, unterschwefligsauern

¹ Eine Abhandlung von Naumann von 1824 (Ists X. Heft) bespricht die Frage, ob, wie gewöhnlich angegeben, für die Grundbimenstonen der Arpstallreihen irrationale Berhältnisse augenommen werden müssen, während die Ableitungscoefficienten secundärer Formen immer rational sind. Es werden mehrere Beispiele angeführt, welche für rationale Berhältnisse zu sprechen scheinen. Das Gesetz, daß ungleichartige Axen durch Beränderung nicht gleichartig werden können, läßt aber solche Berhältnisse nicht zu.

² F. Hochsteter hat in einer Abhandlung über die Arpstallisation des Calcits diesen Fall speciell erörtert und nachgewiesen, daß mit rationalen Ableitungscoefficienten der Würfel nicht in dessen Rhomboederreihe eingehen könne. (Denkschrift der mathem.-naturw. Klasse der Wiener Akad. Bb. VI. 1854.)

Ralf 2c. Es wird dabei der Zusammenhang mit dem rhombischen System nachzuweisen versucht. (Schweigger's Journ. LXVI. 1832.) — Das nun näher bekannte optische Verhalten macht dergleichen Reductionen nicht mehr zulässig, auch hat Kupffer gezeigt, daß der Kupfervitriol nicht auf ein rechtwinkliches Axenkreuz bezogen werden könne, somit das klinorhomboidische Krystallspstem als ein eigenthümliches zu betrachten seh. (Pogg. Ann. B. VIII. 1826. S. 61 2c.)

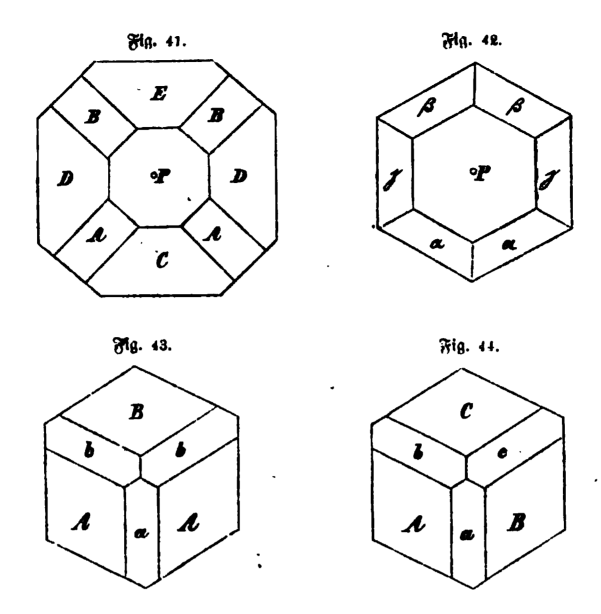
Die Aehnlichkeit vieler monoaxen Arpstallformen mit den tesseralen, welche beide früher oft verwechseln ließ, hat auch Veranlassung gegeben, eine innere Verbindung und gegenseitige Abhängigkeit derselben zu vermuthen und Breithaupt 1 hat nach dem Vorgange Hausmann's (Handb. d. Min. 1828. B. I. S. 213 ff.) geglaubt, die Abmessungen aller monoaxen Primärformen aus Dimensionen bes tesseralen Systems herleiten, b. i. eine Homörmetrie der Arpstallsysteme darthun zu können. Andeutungen hiezu gab er im Jahrb. d. Chem. und Phys. von Schweigger und Schweigger = Seidel B. XX. 1827. S. 326; in B. XXIV. 1828. S. 121 entwickelt er seine Jdee und nennt die Theorie der betreffenden Ableitung Progressionstheorie. Er glaubt aus einer tesseralen Gestalt, wo er dem Rhombendødekaeder den Borzug vor andern giebt, alle anderen Krystallisationen ableiten zu können, so daß sie in der wissenschaftlichen Betrachtung nur zu einem mathematischen Zusammenhang und zu einem Arhstallisations. spftem führen würden.

Breithaupt theilt die Axen mehrerer tesseralen Gestalten in 720 Theile und berechnet danach die Stammformen monoaxer Arhstalle, deren Axen sich als bestimmte Theilwerthe von 720 in Beziehung auf die tesserale (schematische) Grundgestalt darstellen lassen. Er sagt, daß die Zahl 720 (die Permutationszahl von 6) der Ersahrung zufolge hat angenommen werden müssen und glaubt durch diese Ableitung ein Mittel gesunden zu haben, die Winkelmessungen controliren und die

¹ Johann Friedrich August Breithaupt, geb. 1791 am 16. Mai zu Probstzella bei Saalfeld, Edelstein-Inspector und Hilfslehrer bei ber Bergakademie in Freiberg (1813—1827), dann Professor der Orpttognosie baselbst.

wahren Winkel danach bestimmen zu können. So wird in Beziehung auf das Oktaeder die Stammform des Mejonit = 317/720 O, die des Rigrin (von Bernau in der Oberpfalz) = $^{323}/_{720}$ O; die des Rutil bekommt einen etwas anderen Werth, nämlich 324/720 O; die des Scheelit von Zinnwald = 1068/720 O; dagegen die des Scheelit von Schlaggenwald = 1101/720 O u. s. w. In ähnlicher Weise werden tie Rhomboeder und Heragonppramiden auf den Würfel oder daraus abgeleitete Gestalten bezogen. In seinem Werke "Bollständiges Handbuch der Mineralogie," Dresden und Leipzig 1836, findet man die Progressionstheorie ausführlich entwickelt und auf sämmtliche Krystall: spfteme dutch Einführung geeigneter schematischer Gestalten angewendet. Wie ich schon im Jahr 1830 (Charakteristik ber Mineralien S. 12) gezeigt habe, dreht sich die ganze Theorie zunächst um den angenom= menen General-Nenner 720 und ist klar, daß wenn man diesen vergrößert, die Messungen mit der Theorie noch besser stimmen mussen. Da der gebrauchte Nenner durch kein Naturgesetz begründet ist, so kann den abgeleiteten Winkeln auch nicht der Werth beigelegt werden, welchen ihnen Breithaupt zuerkannt hat. 1 Dieser eifrige Forscher wurde übrigens in dem Glauben an seine Theorie auch dadurch bestärft, daß er viele Winkelbifferenzen, welche anderen Nineralogen als zufällig galten, für wesentlich nahm. Er hat darauf bauend auch Gestalten in den Arpstallspstemen unterschieden, welche andere Arpstallographen nicht annehmen, indem er z. B. der Ansicht ist, daß an manchen Quadratppramiden (Besuvian) die Gleichartigkeit der Flächen nur scheinbar und ihre Neigung zur Aze nicht einerlei, sondern dreierlei sey, daß es derselbe Fall an den Heragonppramiden der Apatite und Phromorphite, ähnlich an den Rhomboedern des Turmalin u. s. w. wie aus nachstehenden Figuren ersichtlich (Fig. 41, 42, 43, 44). (Borläufige Nachricht von der Auffindung fünf fehr eigenthümlicher Abtheis lungen heragonaler und tetragonaler Ripstallgestalten. 2. August Breithaupt. Freiberg, im Aug. 1829. — Vollständ. Handb. d. Mineral. 1836.)

¹ Bergl. tarüber auch Peffel in Gehlet's physikal. Wörterbuch. Bb. V. 1830. E. 1290.



Breithaupt ist in neuerer Zeit, durch eine Beobachtung von Jenzsch unterstützt, daß nämlich der Turmalin optisch zweiazig seh (Poggd. Ann. 108. 1859), wieder auf die erwähnten Anomalien zurückgekommen und glaubt damit eigene Krystallabtheilungen begründet zu sehen. Er nimmt nun 13 Krystallspsteme an, welche in die vier älteren Gruppen eingetheilt auf nachstehende Weise charakterisirt werden.

- I. Gruppe. Tesserale Systeme.
- A. Isometrisch tesseral. Ohne optische Are. Spinell.
- B. Anisometrisch tesseral. Optisch einaxig.
 - 1. Tetragonisirt tesseral. Einige Granate.
 - 2. Hexagonisirt tesseral. Boracit. Eisenkies. Kobaltin.

II. Gruppe. Tetragonale Spsteme.

- A. Symmetrisch tetragonal. Optisch einarig. Zirkon. Rutil.
- B. Asymmetrisch tetragonal. Optisch zweiarig.
 - 1. Monasymmetrisch tetragonal. Idokrase.
 - 2. Diasymmetrisch tetragonal. Anatas.

III. Gruppe. Hezagonale Syfteme.

- A. Symmetrisch hexagonal. Optisch einaxig. Karbonite. Quarz. Berill.
- B. Aspmmetrisch heragonal. Optisch zweiarig.
 - 1. Monashmmetrisch hexagonal. Einige Apatite. Klinochlor und andere Aftrite. Turmalinus amphibolicus und T. ferrosus.
 - 2. Diasymmetrisch heragonal. Turmalinus hystaticus, T. dichromaticus, T. medius, T. calaminus.
 - IV. Gruppe. Heterogonale ober rhombische Systeme. Optisch zweiazig.

A. Holoprismatische.

- 1. Symmetrisch heterogonal. Anhydrit, Aragone, Kymophan.
- 2. Monasymmetrisch heterogonal. Eisenvitriol, Kupferlasur, Spidote, Phrozene, Amphibole.

B. Hemiprismatische.

- 1. Diasymmetrisch heterogonal. Adular. Pegmatolith.
- 2. Triasymmetrisch heterogonal. Periklin. Mikroklin. Tetartin. Axinit.

(Berg: und hüttenmännische Zeitung. XIX. Jahrg. — Leonhards Neues Jahrb. f. Min. 1860).

Es wird zur richtigen Beurtheilung der neuen Spsteme vorzüglich darauf ankommen, ob die optischen Erscheinungen an ihnen allgemein und constant sich erweisen, oder ob sie, wie bis jetzt wahrscheinlich, als durch Lamellarpolarisation hervorgebracht erkannt werden. (Vergl. Haidinger Jahrb. d. geolog. Reichs-Anst. 1860. XI.).

Von anderen auf dem großen Gebiete der Arhstallographie gelieferten Arbeiten mögen noch nachstehende hier erwähnt werden:

Joh. Jos. Prechtl, ¹ Theorie der Arpstallisation, Gehlen's Journal B. 7. 1808.

1 Joh. Jos. Prechtl, geb. 1778 zu Bischofsheim v. d. Rhön in Franken, gest. 1854 zu Wien, wo berselbe zulett Director des polytechn. Instituts.

Brochant de Villiers, ¹ la Cristallisation considérée géométriquement et physiquement, ou Traité abrégé de Cristallographie etc. Strasbourg. 1819.

- C. v. Raumer, 2 Versuch eines ABC-Buches der Arpstallkunde. Theil I. Berlin 1820. Nachträge dazu Berlin 1821.
- J. G. Graßmann, 3 zur physischen Arpstallonomie und geo: metrischen Combinationslehre. Heft 1. Stettin 1829. Combinatorische Entwicklung der Arpstallgestalten. Pogg. Ann. XXX. 1836.
 - C. F. Germar, 4 Grundrif der Arpstallfunde. Halle 1830.
- J. Fr. Chr. Hessel, ⁵ Krystallometrie 2c. (Besonders abgedruckt aus Gehler's phys. Wörterbuch. Band V.) Leipzig 1830.
- F. S. Beudant, Traité élémentaire de Minéralogie. 2 éd. Paris 1830.
- A. W. J. Uhde, 6 Versuch einer genetischen Entwicklung der mechanischen Arpstallisationsgesetze 2c. Bremen 1833.
- M. A. F. Prestel, ⁷ Anleitung zur perspectivischen Entwerfung der Krystallformen. Göttingen 1833.
- Dr. H. Geinit, 8 Uebersicht der in der Natur möglichen und wirklich vorkommenden Arhstallspsteme. Dresden 1843.
- ¹ Andr. Jean Marie Brochant de Billiers, geb. 1772 zu Billiers bei Rantes, gest. 1840 zu Paris, Professor der Mineralogie an der École des Mines.
- ² C. Georg von Raumer, geb. 1788 am 9. April zu Wörlitz, Professor ber Naturgeschichte und Mineralogie an ber Universität zu Erlangen.
- 3 3. G. Graßmann, geb. 1779 zu Linzlow bei Stettin, gest. 1852 baselbst, Professor ber Mathematit am Gymnasium zu Stettin.
- 4 E. Fr. Germar, geb. 1786 zu Glauchau im Schönburgischen, gest. 1853 zu Halle als Professor ber Mineralogie an ber Universität taselbst.
- 5 J. Fr. Chr. Heffel, geb. 1796 zu Nürnberg, Professor ber Mineralogie an ber Universität zu Marburg.
- 6 A. B. J. Uhbe, geb. 1807 zu Königelutter (Braunschweig), Professor ber Mathematik und Physik am Carolinum zu Braunschweig.
- 7 M. A. Fr. Prestel, geb. 1809 zu Göttingen, Oberlehrer ber Mathematik und Raturwiffenschaften am Gymnasium zu Emben.
- 8 h. B. Geinit, geb. 1814 zu Altenburg, Professor ber Mineralogie und Geologie an ber tonigl. polytechnischen Schule zu Dresben.

Dr. Friedrich Pfaff. Grundriß der mathematischen Verkältenisse der Krystalle. Nördlingen 1853.

A Dufrénoy. Traité de Minéralogie. 2 ed. 5 Vol. Paris 1856-1859.

Johann August Grunert. Die allgmeinen Gesetze der Arhstallographie, gegründet auf eine von neuen Gesichtspunkten ausgehende Theorie der geraden Linie im Raume und in der Sbene für beliebige schief- oder rechtwinklige Coordinatenspsteme. Greifswald 1860.

Ueber Zwillingsbildungen und deren Theorie haben Haidinger und Naumann geschrieben (Jsis 1825. 1826. Pogg. Ann. 18. 1830), Burhenne (Pogg. Ann. 1829), Neumann (Schweigger: Seidel neue Jahrb. 3. 1831), Breithaupt, Kahser u. a.

Andere neuere, einzelne Arhstallgruppen oder deren Berhältnisse betreffende Arbeiten sind von Möbius, Leymerie, T. Müller, Dana, Ladrey, Marbach, Volger, Frankenheim, Delassosse, Grailich, Hessenberg, Marignac, Descloizeaux, Breithaupt, Naumann, G. Rose, Sella 2c. Bergleiche G. A. Kenngott's Uebersicht der Resultate mineralogischer Forschungen 1850—1860.

Eine eigenthümliche Art, die Structur der Krystalle zu erforschen, hat J. Fr. Daniell' (Oken's Isis für 1817) angewendet, indem er verschiedene Losungsmittel auf sie einwirken ließ und ähnlich den Figuren, welche Widmannstätten (1808) durch Aezen von Meteoreisen mit Salpetersäure erhielt, auf den Flächen mehrerer Krystalle regelmäßige Zeichnungen hervorbrachte. Diese Versuche hat Leydolt?

^{1 3.} Fr. Daniell, geb. 1790 zu London, gest. 1845 baselbst, Professor ber Chemie am Kings-College in London.

² Franz Lepbolt, geb. 1810 zu Wien, gest. 1859 zu Reu-Walbegg bei Wien, Professor ber Mineralogie, Geognosie und Botanik am polytechnischen Institut zu Wien.

fortgesetzt und damit die Structur des Quarzes, Aragonits u. a. Mineralien zu analpsiren und aufzuhellen gesucht.

Bon der Betrachtung über die Zusammensetzung der Achate, deren Structur er im Jahr 1849 durch Aeten mit Flußsäure ersforschte, ausgehend, unterwarf er auch den Bergkrystall und andere Silicate einer solchen Aetzung und gelangte zu folgenden Resultaten:

- 1. Durch die Einwirkung einer langsam lösenden Flüssigkeit entstehen auf den natürlichen oder künstlich erzeugten Flächen der Krysstalle regelmäßige Vertiefungen, welche ihrer Gestalt und Lage nach ganz genau der Krystallreihe entsprechen, in welche der Körper selbst gehört.
- 2. Diese Bertiesungen sind gleich und in einer parallelen Lage, wenn die Krhstalle einfache, dagegen bei jeder regelmäßigen ober unregelmäßigen Zusammensetzung verschieden gelagert.
- 3. Die Gestalten, welche biesen Bertiefungen entsprechen, kommen wie man aus allen Erscheinungen schließen muß, ben kleinsten regelmäßigen Körpern zu, aus welchen man sich den Krystall zusammengesetzt denken kann. Als specielles Resultat der Untersuchung des Quarzes ergab sich, daß alle Quarzkrystalle, sie mögen was immer für eine äußere Gestalt besitzen, ihrem inneren Bau nach aus den im heragonalen Spftem vorkommenden Hälften (Hemiedrieen) bestehen und daß sie meistens aus diesen Hälften mannigfaltig zusammengesetzte Zwillingstryftalle sind. Lepdolt nennt diese zum Unterschied von ben gewöhnlichen Zerlegungszwillinge. (Sitzungsberichte der Wiener Akademie von 1855. Band XV. 59.) In ähnlicher Weise ätte er Aragonitkrhstalle mit Essigsäure ober Salzsäure und untersuchte die Abgüsse mit Hausenblase mikroskopisch. (Ebendas. 1856. Band XIX. S. 10.)

Theoretische Betrachtungen über die sphärische und ellypsoidische Form der Arpstallmoleküle und ihre Anordnung in den verschiedenen Arpstallgestalten haben Wollaston (Philosophical Transactions for

^{1 3}ch habe solche Aetwersuche schon im Jahr 1845 am Achat angestellt und bervorgehoben, wie sie bas Gemenge von krystallisitrter und amorpher Kieselerbe an ibm beutlich barthun. Bulletin ber Münchener Alab. ber Wiss. 1845. Nr. 87.

1813) und J. Dana gegeben. (American Journal of Science 1836, XXX. 275. On certain laws of cohesive attraction. By James D. Dana. Read before the American Association of Geologists and Naturalists, held at Boston, September 1847.) Vergl. auch R. T. Forster Philosoph. Magazine X. 1855.

Neben den Arpstallen von homogener Substanz und ihrer Agsgregation hat man auch das Zusammenvorkommen heterogener besachtet und in mehreren Fällen als regelmäßig erkannt, ein allgemeines Gesetz darüber hat sich aber nicht herausgestellt. Reguläre Verwachssung der Arpstalle von Staurolith und Disthen hat Germar beobsachtet (1817), dergleichen von Calcit und Phrit Haup, von Magnetit und Chlorit Breithaupt, andere Marx, Phillips, Birt, Haisdinger 2c. Vergleiche M. L. Frankenheim "die Lehre von der Cohäsion," Seite 354.

b. Arnftalloptik.

Die Resultate der vorher besprochenen krystallographischen Forschungen, welche durch Winkelmessung und Rechnung gewonnen worden waren, fanden durch die zum Theil gleichzeitig nebenhergehenden optischen Studien mehr und mehr ihre Bestätigung. Zugleich wurde das bisher ermittelte Liniengerüste am Arystallbau durch die Entdeckung der Polarisation des Lichtes mit einer neuen Welt wunderbarer und prachtvoller Erscheinungen erfüllt und ausgeschmückt.

Schon Newton hatte aus seinen und den Beobachtungen von Huhgen's am isländischen Krystall, wie oben angegeben, den Schluß gezogen, daß ein Lichtstrahl verschiedene Seiten habe und darauf hinzewiesen, wie die Erscheinung, daß ein zweiter dergleichen Krystall die Doppelbilder des ersten bei zwei Stellungen nicht wieder verdopple, damit zusammenzuhängen scheine. Malus 1 entdeckte im Jahr 1808

1 Etienne Louis Malus, geb. 1775 am 23. Juni zu Paris, geft. ebenta am 28. Febr. 1812. Er trat 1796 als Unterlieutenant in bas französische

noch eine andere Art dem Licht dieselken Eigenschaften zu ertheilen, wie es bei der doppelten Brechung geschieht, nämlich durch Resserven von gewissen spiegelnden Flächen unter einem bestimmten Winkel. Einen Theil dieser Entdeckung machte er zufällig. Er beobachtete eines Abends (im Jahr 1808) durch einen isländischen Spath den Resserven der untergehenden Sonne an den Fensterscheiben des königlichen Schlosses Luxemburg und fand, daß die beiden Bilder desselben, wenn er den Arhstall drehte, abwechselnd an Intensität abs und zunahmen. Später sand er, daß dei geeigneten spiegelnden Flächen und bei geshörigem Winkel der ressectivten Strahlen von den Doppelbildern des isländischen Arhstalls, wenn dieser die rechte Lage habe, eines ganz verschwinde.

Er erkannte, daß Bleispath und Baryt, Schwesel und Bergkrystall das Licht in ähnlicher Weise modificiren oder polarisiren wie der ise ländische Spath und daß die durch einen doppelbrechenden Krystall gegangenen Strahlen entgegengesetzt polarisirte Lichtbündel bilden (Deux saisceaux polarisés en sens contraire), nämlich solche wo die Seiten (oder Schwingungen) des einen rechtwinklich auf denen des andern stehen. Er erkannte, daß für die vollkommene Polarisation durch Reslezion ein bestimmter Einfallswinkel des Strahls nothwendig seh und daß (was aber nur mit Beschränkung gilt) polirte Metallslächen das Licht nicht polarisiren. (Bergleiche Gilbert's Ann. B. 31. 1809, Bb. 40. 1812 und Bb. 46. 1814.)

Malus wendete seine Entdeckungen auf die Krystalle an um zu bestimmen, ob sie einfach oder doppelt brechend sepen (1811) und construirte zu diesem Zweck Polarisationsapparate, theils aus einem Spiegel und Kalkspath, theils aus zwei Spiegeln bestehend. Ein, den dunkel gestellten Spiegel erhellender Krystall, wenn er zwischen den beiden Geniecorps, machte als Capitan die Feltzüge in Acgypten (1798) und in Deutschland (1805) mit, war 1806—1808 Unterdirector der Besestigungen von Straßburg und wurde 1809 in Paris Oberstlieutenant und Examinator bei der polytechnischen Schule, deren Schiller er von 1794—1796 gewesen war. — Seine "Théorie de la double résraction de la lumière dans les substances oristallines" wurde im Jahr 1810 vom Institut gekrönt.

Spiegeln gedreht wurde, zeigte die doppelte Brechung desselben an. Dabei fand Malus, daß die in Würfeln und Oktaebern krystallisiren= den Körper einfache, die meisten Krystalle aber doppelte Strahlen= brechung besitzen und ba er diese auch am Eis erkannt, so könne dessen Form nicht ein Oktaeder sehn, wie man vermuthet habe. (Gilbert's Ann. 40. 1811.) Die Experimente, welche früher gemacht worden waren, um einfache und doppelte Strahlenbrechung zu unterscheiben, ließen in vielen Fällen keine sichere Bestimmung zu. Haup; welcher auch diesem Theil der Krystallkunde seine Aufmerksamkeit zugewendet hatte, beurtheilte die Art der Strahlenbrechung, indem er durch die Flächen eines Arpstalls eine Stecknabel, die er in verschiedene Lagen brachte und verschieden weit vom Krystall entfernt hielt, betrachtete; war die Doppelbrechung stark genug, so sah er auf diese Weise die Nadel doppelt, bei schwachem Brechungsvermögen konnte aber nicht entschieden werden, ob der Krystall einfach oder doppelt brechend sen. Gleichwohl hat Haup schon ausgesprochen, daß alle Substanzen, beren integrirende Moleküle sich burch Symmetrie auszeichnen, die ein= fache Strahlenbrechung besitzen; so ber Würfel, das reguläre Oktaeder und das Rhombendobecaeber. Er hat ferner erkannt, daß auch den doppelbrechenden Körpern Richtungen eigen sind, nach welchen sie keine Doppelbrechung zeigen. (Traité de Mineralogie 1801. Tom. I. pag. 230. 231. und Tom. II. pag. 204.) Er hebt hervor, wie werthvoll das Kennzeichen der Strahlenbrechung namentlich zur Bcstimmung und Unterscheidung gewisser Ebelsteine. (Sur l'usage des caractères physiques des Minéraux, pour la distinction des Pierres précieuses qui ont été taillées. Ann. des mines. II. 1817.) Die Arbeiten von Malus scheint er aber im Jahre der Publikation vorstehender Abhandlung noch nicht gekannt zu haben und erwähnt ihrer erst in der zweiten Auflage seiner Mineralogie von 1822. Er beschreibt da (Tom. I. p. 401.) einen darauf sich gründenden Bersuch von Arago, die doppelte Strahlenbrechung zu entbecken, indem man zwei Spaltungsstücke von Kalkspath, beren Hauptschnitte (durch die kürzere Diagonale der Flächen gehend) sich rechtwinklich kreuzen,

auf ein mit einem Punkt bezeichnetes Papier legt und bazwischen das Probeblättchen dreht, wo dann, wenn es doppelbrechend ist, in vier Lagen die ohne das Blättchen gesehenen zwei Punkte als vier erscheinen.

Die Bersuche von Malus beschäftigten zunächst andere Physiker und neue Erscheinungen wurden beobachtet. Arago 1 erkannte im Jahr 1811, daß der russische Glimmer im polarisirten Licht mit einem Kalkspathkrhstall untersucht, Farben hervorbringe, und daß sie in dessen zwei Bildern complementär erscheinen (couleurs complémentaires), ebenso bei Blättern des Ghpöspathes; er erkannte den alls mäligen Farbenwechsel, welchen Platten von Bergkrhstall zeigen, wenn die analysirende Borrichtung gedreht wird. (Gilbert's Ann. B. 40. 1812. S. 145 ss.)

Diese Erscheinung betrachtete (1817) Fresnel² als das Resultat einer eigenthümlichen Polarisation, die er Cirkularpolarisation nannte. (Ann. de Chim. XXVIII. 1825.)

Im Jahre 1813 beobachtete Brewster 3 im polarisirten Lichte die elliptischen, von einem schwarzen Striche durchzogenen, Farbenringe am Topas und die freisförmigen Ringe mit dem schwarzen Kreuz am Rubin, Eis 2c. und Wollaston beobachtete sie am isländischen Calcit (durch die basischen, angeschliffenen Flächen).

Das wichtigste Ergebniß jener Zeit war aber die nähere Erkenntniß

- Dominique François Jean Arago, geb. 1786 am 26. Febr. zu Gftagel bei Perpignan, gest. 1853 am 2. Okt. zu Paris, Astronom bes Längen-büreau auf ter Pariser Sternwarte, Professor ter Analyse, Geodässe und socialen Arithmetik an ter polytechnischen Schule in Paris. Seit 1809 Mitglied tes Instituts, 1831 Kammermitglied und 1848 Mitglied der provisorischen Regierung.
- 2 Angustin Jean Fresnel, geb. 1788 am 10. Mai zu Broglie im Depart. de l'Eure, gest. am 14. Inli 1827 zu Bille d'Avrap bei Paris. Zuleht Ingenieur en Chef des Ponts et Chaussées in Paris.
- 3 Sir David Brewster, geb. 1781 am 11. Dec. zu Sebburgh, Rozburghshire in Schottland. Ursprünglich Pharmacent, später Abvocat, von 1810 bis 1827 theils in Edinburg, theils auf seinem Landgut Allerly bei Melrose in Rozburghshire lebend, zuletzt Prosessor der Physik an der Universität zu St. Andrews. — Ueber seine vielsachen krystalloptischen Untersuchungen s. dessen "A Treatise of Optics." London 1853. (Mit vielen erläuternden Vilbern.)

eines Zusammenhangs zwischen ber Form ber Krystalle und ber Zahl der Agen der doppelten Brechung, welchen Brewster in den Jahren 1819 und 1820 bargethan hat. "Nachdem ich, sagt er, die meisten Körper, beren primitiver Kern von Herrn Haup bestimmt worden war, geprüft hatte, zeigte sich, daß alle Krystalle, welche nur eine Are 1 (der doppelten Brechung) haben, zu einer gewissen Reihe von Kerngestalten, die mit zwei Aren begabten aber zu einer andern Reihe gehören und daß die übrigen Kerngestalten in denjenigen Krystallen vorkommen, deren doppelt brechende Kräfte im Gleichgewichte find durch die vereinte Wirkung von drei gleichen auf einander recht= winklichen Agen." Bu den Kerngestalten der ersten Art zählt er das Ilhomboeder, hezagonale Prisma, die hezagonale Pyramide und die Phramide mit quadratischer Basis, deren Arpstallage (Hauptage) als die einzige gerade Linie, die sich in diesen Körpern symmetrisch ziehen lasse, zugleich Are ber Polarisirung seh. Bom quabratischen Prisma sagt er, daß es in einigen Fällen eine Ausnahme zu machen scheine, da das dromsaure Blei und die schwefelsaure Magnesia nach Hauh diese Kerngestalt geben, aber zwei Aren besitzen, er weist aber sogleich darauf hin, daß sie doch wohl eine andere Kerngestalt haben müssen. So bemerkt er im Jahr 1819, und im Jahr 1820 stellte sich schon die Richtigkeit seiner Schlüsse von krystallographischer Seite heraus und corrigirte Haup selbst mehrere seiner Bestimmungen. "Mein all: gemeines Princip, schreibt er bann, gilt daher jett ohne alle Ausnahme und das senkrechte Prisma mit quadratischer Basis gehört zur ersten Klasse der Kerngestalten, wohin ich es in dem optischen Systeme nunmehr auch versetze." Auch die dritte Klasse der Kerngestalten, sagt er, zeigt sich dem allgemeinen Princip auf eine bemerkenswerthe Weise entsprechend. Alle zu dieser Klasse gehörende Krystalle äußern weber Strahlenbrechung noch Polarisation. Diese Arpstalle sepen der Würfel, das Oktaeder und das Rhomboidaldodekaeder.

¹ Richtung, in der sie nicht doppeltbrechend sind. In Beziehung auf den Bergkrostall zeigte schon Beccaria (Journ. de Phys. octobre 1772), daß in der Richtung der Prismenage keine Doppelbrechung stattfinde.

Als Brewster im Jahr 1820 die Mohs'sche Krystallographie kennen lernte, zeigte sich seine optische Charakteristik, soweit sie mit der Zahl der optischen Aren zu geben war, mit der krystallographis schen Gruppirung von Mohs übereinstimmend; das rhomboedrische und pyramidale System von Mohs entsprach dem optischen der Krystalle mit einer Are der doppelten Brechung, das prismatische von Mohs dem optischen der Arpstalle mit zwei Aren der Doppelbrechung und dessen Tessularsystem dem optischen ohne doppelte Brechung. Er vergleicht weiter die Mohs'schen und Haup'schen Grundgestalten mit seinen optischen Ergebnissen, wonach die Mohs'schen Bestimmungen in vielen Fällen genauer erscheinen als die von Haup und er bemerkt bazu, es gebe bieses hinlängliche Gründe "das Verdienst des französischen und des deutschen Systems der Krystallographie gegen einander abzuwiegen." Er gibt eine Tafel von Mineralien, worin die Hau h'schen Kerngestalten als zweifelhaft ober unrichtig angegeben und die wahren aus dem optischen Verhalten vorausgesetzt werden. Darin bestimmt er die Formen der schwefelsauern Magnesia, des chromfauern Bleis und des Mesothp als rhombisch, während sie Haup als quadratisch genommen, ebenso als rhombisch die Arpstalle des kohlen= fauern Bartt und kohlensauern Strontians, sowie die des Jolith, für welche Haup das heragonale Prisma gefunden und ebenso als rhom= bisch die von Haup als rhomboedrisch erkannten Arystalle des Arpolith, Schabasit (Chabasit), Gisenvitriol und als tessular den von Haup zu den rhombischen Krystallen gezählten Essonit. (In Betreff bes Chabasit hat er sich geirrt; das klinorhombische und klinorhomboidische Spstem wurde noch allgemein zum rhombischen gezählt.) Eine andere Tafel zeigt die Uebereinstimmung der optischen Charakteristik mit der krystallographischen von Mohs und er hebt hervor, daß bei nicht weniger als neun von den elf Mineralien, wo Haup's Bestimmungen von den seinigen abweichen, Mohs die wahre Grundgestalt gefunden habe.

"Ein so außerordentliches Zusammenstimmen zwischen einem rein krystallographischen und rein optischen Spstem beweist, sagt er, die

Richtigkeit der Grundsätze, auf welchen beide beruhen." Er gibt noch eine Tafel, worin Kerngestalten, welche krystallometrisch noch nicht bestimmt waren, aus dem optischen Verhalten angekündigt wurden.

Nach dieser Tafel gehören zum rhomboedrischen und phramidalen (einarigen) Shstem:

Magnesia-Hydrat.

Arfeniksaures Kupfer.

Glimmer von Kariask.

Ichthpophthalm von Utön.

Eis und mehrere künstliche Salze.

Bur Klasse des prismatischen Systems gehörend, bestimmt er:

Jolith.

Diallage.

Kohlenfauern Barpt und Strontian.

Petalit.

Kreuzstein (Harmotom).

Chromsaures Blei.

Ichthpophthalm von Faroe.

Mesotyp aus Auvergne, Island und Glenarbuck.

Nadelstein von Faroe.

Schabasit.

Haupn.

Sphalit.

Einen Kannelstein, genannt Cinnamome Stone.

Comptonit.

Electrischer- Galmei.

Lepidolith.

Realgar und Operment.

Zur Klasse IV. ober zum tesseralen Spstem gehörend, nennt er ben Essonit, salpetersauern Strontian, salzsaures Kali 2c.

Man sieht, daß die meisten dieser Arystalle richtig bestimmt waren. (Vergleiche Gilbert's Ann. B. 9. 1821. S. 1 ff.)

Brewster gab auch bald mehrere Fälle an, wo er burch die

Bestimmung der optischen Axen Substanzen unterschied, die man für gleich gehalten hatte und wo eine genauere Analyse den Unterschied bestätigte oder bestätigen sollte, so an mehreren Salzen, Talk und Glimmer und den Apophylliten von Utön und Faroe. Er bestimmte (schon 1814) den Aragonit als zweiaxig, während Biot denselben für einaxig gehalten hatte und glaubte am Boracit eine neue Kerngestalt, den Würfel als Rhomboeder entdeckt zu haben, da er an ihm eine Axe der doppelten Brechung entdeckt su haben, da er an ihm eine Axe der doppelten Brechung entdeckt (1821). Er beobachtete die Berzschiedenheit der optischen Axenwinkel am gelben brasilianischen und an den blauen Topasen von Aberdeen: Shire und den farblosen von Neusholland und vermuthete, daß sie sich im Gehalt an Flußsäure unterscheiden. (Gilbert's Ann. B. 9. 1821.)

Wie Brewster beschäftigte sich Biot 1 mit den neu angeregten Studien der Arpstalloptik. Im Jahre 1815 beobachtete er, daß der extraordinäre Strahl der Doppelbrechung in verschiedenen Arpstallen dei dem einen von der Axe gleichsam zurückgestoßen, dei andern aber angezogen werde und er unterschied darnach die Doppelbrechung in eine repulsive (negative) und attractive (positive); die erstere Art zeige der isländische Arpstall und der Berill, die letztere der Quarz. (Gilbert's Ann. B. 65. 1820.)

Die polarisirende Eigenschaft des Turmalins wurde von Seesbeck (1813) und Biot (1814) entdeckt und nun dieses Mineral statt des isländischen Spathes vorzugsweise als sogenannter Analyseur gesbraucht, dis Nicol² im Jahr 1828 in dem nach ihm benannten Apparat zwei Kalkspathprismen so combinirte, daß wie beim Turmalin nur ein polarisirter Strahlenbündel durchgeht.

¹ Jean Baptiste Biot, geb. 1774 am 21. April zu Paris, Prosessor ber Physik am Collège be France (seit 1806) und (seit 1809) ber Astronomie an der Facultät ber Wissenschaften zu Paris, Mitglied des Instituts (seit 1808) und des Längenbureau daselbst (seit 1806). Gest. zu Paris am 3. Febr. 1862.

² William Nicol, geb. 1768, geft. 1851 ju Edinburg, Lehrer ber Physis ju Edinburg. A method of increasing the divergence of the two rays in calcareous spar, so as to produce a single image. Jameson's New Journ. Vol. VI. 1828.

Mary hatte auch 1826 den Cordierit als Analyseur tauglich befunden und vorgeschlagen. ¹ Aber auch nicht krystallisirte Körper wurden im polarisirten Licht untersucht und es waren die damit anzgestellten Versuche für die Erscheinungen an Krystallen ebenfalls von Interesse.

Seebeck beobachtete (1813 und 1814), daß erhitztes und rasch abgekühltes Glas das Licht polarisire, ² Brewster erkannte Polarissation am Achat, an Gummi, Wachs, Horn 2c. wie auch schon Malus (1811) und fand, daß durch mechanischen Druck auch Flußspath und Steinsalz doppelt brechend werden. (Schweigger's Jahrb. B. 17. 1816).

Brewster beobachtete in den Jahren 1817, 1818 und 1819 außerdem die merkwürdigen Erscheinungen, welche gegenwärtig mit der Benennung Pleochroismus bezeichnet werden. Er beobachtete, daß ein Prisma von bläulichgrünem Berill in einen Bündel polarisirten Lichtes gebracht, ein schön blaues Licht durchlasse, wenn seine Aze senkrecht auf der Ebene der Polarisirung stehe, dagegen ein grünlichweißes Licht, wenn seine Aze in dieser Ebene liege und ähnliche Erscheinungen erkannte er bei einer Reihe von Mineralien aus den verschiedenen monoagen Krystallsustemen. (Gilbert's Annalen. B. 5. 1820. S. 4.)

Der zu diesen Erscheinungen gehörende Dichroismus wurde zuerst (1809) von Cordier⁸ an dem von ihm Dichroit genannten

Rarl Michael Marx, geb. 1794 am 2. Jan. zu Carlsruhe, zulett Professor der Physik und allgem. Chemie am Collegium Carolinum und am anatom. hirurg. Institut zu Braunschweig, von 1824 bis 1847, wo er in den Ruhestand trat. — Daß der nelkenbraune Bergkrystall als Analyseur zu gebrauchen, vergl. meine Abhandlung "über die polaristrende Eigenschaft des Glimmers und einiger anderer Mineralien." Pogg. Ann. Bb. XX. 1830. S. 412.

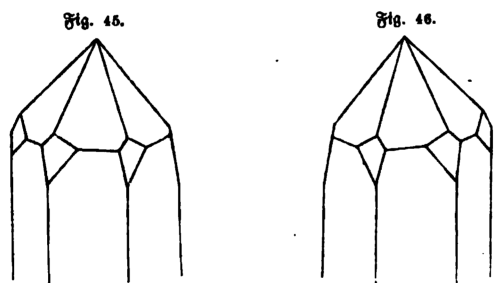
² Thomas Johann Seebeck, geb. 1770 am 9. April zu Reval, gest. 1831 am 10. Dec. zu Berlin, Privatgelehrter, seit 1818 Mitglied ber Acat. der Wissensch, zu Berlin. — Die betreffende Abhands. in Schweigger's Journ. Bt. 7. 1818 und Bb. 11. und 12. 1814.

³ Pierre Louis Antoine Cordier, geb. 1777 am 31. März zu Abbeville, gest. 1861 am 30. März zu Paris. Zuletzt Professor der Geologie am Jardin des Plantes und am Muséum d'histoire nat. zu Paris.

Mineral (jest Cordierit) erkannt, ist aber nach Herschel's 1 genaueren Untersuchungen (Ueber das Licht. Uebers. von Schmidt. 1829) eigentzlich ein Trichroismus, wie er auch später am Topas und andern Mineralien von Soret 2 beobachtet worden ist (Recherches sur la position des axes de double Resraction etc. Genève 1821). Die Lichtabsorption am Turmalin (schon 1778 unvollkommen von Walzlerius beobachtet), ist in der Richtung der Hauptage auch von Breitzhaupt im Jahr 1820 erkannt worden. (Gilbert's Ann. B. 64.)

Da die Mineralien des tesseralen Systems keine Absorptionserscheis nungen dieser Art wahrnehmen lassen, so bezeichnen sie mit Sicherheit die Doppelbrechung und damit die Klasse der monoagen Systeme.

Zu den schönsten Beobachtungen über den Zusammenhang der Krystallsorm und des optischen Verhaltens gehören diesenigen, welche Biot (1815), Herschel (Mem. of the Cambridge Soc. I. 1821) und Brewster (Transact. of the Roy. Soc. of Edinburgh. IX. 1821) über die von Haup Quartz plagiedro genannten Krystalle ansgestellt haben, wobei sich im polarisirten Licht (an Platten rechtwinkslich zur Are geschnitten) beim Drehen des Analyseurs in glänzendem Farbenwechsel ein mit dem Austreten der links oder rechtsgeneigten Trapezssächen (siehe Figur 45 und 46) correspondirender Unterschied ofsenbarte.



¹ Sir John Fred. William Herschel, geb. 1792 am 7. März zu Slough bei Windsor, Privatgelehrter, von 1850 bis 1855 Director ber königl. Münze zu London.

² Fr. J. Soret, geb. 1795 am 18. Mai zu St. Petersburg. Privatgelehrter.

Herschel untersuchte 53 solcher Krystalle. Brewster erkannte damit auch die Zusammensetzung der Amethystkrystalle aus dergleichen links: und rechtsgewundenen Individuen und G. B. Airh! entdeckte durch Combination einer links: und einer rechtsdrehenden Platte von gleicher Dicke vier sich kreuzende farbige Spiralen, nach links ober rechts gewendet je nach der Lage der Platten übereinander. (Vergleiche A. Fresnel in Pogg. Ann. B. XXI. 1831 und G. B. Airh ebendas. XXII. 1831.)

Am Aragonit erkannte Mary durch polarisirtes Licht Zwillingsbildungen bei scheinbar ganz einfachen Krystallen (Pogg. Ann. B. VIII.
1826) und ich habe gezeigt, daß an diesem Mineral bei einfallendem
polarisirten Licht, in Folge solcher Zusammensetzung die Polarisationsbilder mit bloßem Auge, ohne Analyseur zu sehen sind. (Pogg. Ann.
B. XX. 1830.) Diese Erscheinung ist am Topas zuerst von Brewster
beobachtet worden, indem er durch ein Spaltungsstück gegen den Himmel
sah, von wo polarisirtes Licht zufällig restectirt wurde, ähnlich bei
Glimmer, Epidot u. a. (A Treatise on Optics. Seite 260. Philosoph.
Transact. for 1814 und 1819.)

Wie in dieser Weise die Lage der Polarisationsebene direkt zu bestimmen, hat Haidinger durch die nach ihm benannten "Haidingersschen Büschel" gezeigt. (Pogg. Ann. B. 63. 1844 und B. 68. 1846.)

Alle diese in mancherlei Richtungen sich bewegenden Untersuchungen sind von zahlreichen Forschern wiederholt und vervielfältigt worden und gehören zum Theil die betreffenden Arbeiten mehr in das Gebiet der Physik als der Mineralogie. Für letztere haben zunächst diesenigen Verhältnisse besonderen Werth, welche zur Charakteristik der Arpstallisation und zur Unterscheidung der Species dienen, und mit einfachen Mitteln, wenn nicht an allen, doch an vielen Arpstallen erkannt werden können.

Mit Rücksicht hierauf sind mehrere Untersuchungen von Brewster angestellt worden, um den positiven und negativen Charakter

1 Georg Bidbell Airy, geb. 1801 zu Alnwick, Northumberland, Professer ber Aftronomie und Physit an ber Universität zu Cambridge.

(b. i. mit stärkerer Brechung des außerordentlichen oder des ordents lichen Strahles) an doppelbrechenden Arhstallen darzuthun. Er zeigte, daß die Durchmesser der Ringe des Polarisationsbildes verkleinert werden, wenn man zwei Platten von gleicher Beschaffenheit aufeinander legt, daß sie aber vergrößert werden, wenn-die Platten von entgegengesetzter Art. Kennt man also ben Charafter einer Platte, so kann bamit der einer anderen bestimmt werden; er gab weiter die Methode an, auf die zu untersuchende Platte ein Gppsblättchen zu legen und sie dann in ihrer Ebene im polarisirten Lichte zu drehen, wobei die Ringe, ober gewisse Farben berselben, in zwei Quadranten verdunkelt werden; geschieht dieses beim Vertauschen mit einer anderen Krystallplatte in gleicher Weise, so ist ihr Charakter derselbe u. s. w. (Bergl. J. F. W. Berschel "Bom Licht" aus bem Englischen übersetzt von Dr. J. C. E. Schmidt 1831. S. 520 und Brewster's A Treatise on Optics. S. 256.) Ein anderes Mittel zu dieser Bestimmung hat Dove 1 angegeben. Nach seinen Beobachtungen bewirkt rechts cirkular ein: fallendes Licht um die Are eines negativen einarigen Arhstalls, in darauf senkrecht geschnittenen Platten linear analysirt, dieselben Erscheinungen, als links cirkular einfallendes Licht, ebenso analysirt, um die Are eines positiven und umgekehrt. Sbenso verschiedenes Berhalten fand er an den zweiarigen Krystallen, wo sich Muskowit, Talk, Aragonit, Salpeter, Diopsid und Feldspath wie die negativen einaxigen, Calcit, Turmalin, Joocras, hingegen Topas und Gpps wie der positive Zirkon verhielten. (Pogg. Ann. B. 40. 1837. Dars stellung der Farbenlehre 1853.)

Auf die durch Druck entstehenden Beränderungen der Polarissationsbilder gründete Moigno und Soleil ein Kennzeichen zur Unterscheidung positiver und negativer Arpstalle. (Instit. 1850.)

Dove gab auch ein Verfahren an, wodurch man links drehende

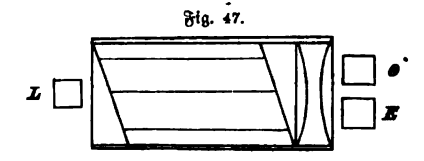
¹ Heinrich Wilhelm Dove, geb. 1803 zu Liegnitz, von 1826—1829 Docent und außerorbentlicher Professor an ber Universität zu Königsberg, bann außerorbentlicher und (1845) orbentlicher Professor ber Physik an ber Universität zu Berlin.

und rechts drehende Bergkrystalle unterscheiden kann. (Pogg. Ann. B. 40. 1837.)

Ueber den allgemeinen Zusammenhang dieser Circularpolarisation hat Pasteur i darzuthun gesucht, daß die Erscheinung nur bei hemisedrischer Arpstallisation von solchen Formen vorkomme, die wie die rechte und linke Hand, sich nicht decken können; nach Delasosse ist sie stets mit Tetratoedrie verbunden. (Pasteur, Ann. de Chim. et de phys. XXIV. 1848. XXXI. 1851. XXXVIII. 1853. Delassosse, Instit. 1857.) (Bergleiche oben im Artisel "Arpstallographie" die Beobachtungen von Naumann und Marbach.

Bei diesen Untersuchungen haben sehr häusig Krystalle sogen. künstlicher Salze gedient, und zeigen sich dabei deutlich die Vortheile, das Studium der Krystalle nicht ängstlich auf die Vorkommnisse der eigentlichen Mineralien allein einzuschränken, denn hätte man nur diese beachten wollen, so wäre der wissenschaftliche Standpunkt noch lange nicht erreicht, dessen wir uns gegenwärtig erfreuen können.

Ein sehr schätzbares Instrument zur Beobachtung des Polychrois: mus ist von Haidinger (1845) construirt worden, welcher diese Erscheinung Pleochroismus nennt. Es ist die (Fig. 47) im Durch: schnitt abgebildete dichrostopische Luppe. Ein dünnes längliches



Spaltungsstück von reinem Calcit ist an beiden Enden mit Glasprismen von 180 versehen und an einer Seite mit einer gewöhnlichen Luppe. Eine kleine Lichtöffnung an der andern, erscheint durch die

¹ Louis Pasteur, geb. 1822 zu Dôle, Dep. Jura, früher Professor ber physikal. Wissensch. zu Dijon; von 1849 bis 1854 Professor ber Chemie an ber Facultät ber Wissensch. zu Straßburg und bann bis 1857 zu Lille, gegenwärtig Studiendirector bei ber Abministration ber höhern Normalschuse zu Paris.

² G. Delafosse, geb. 1796 zu St. Quentin, Professor ber Mineralogie bei ber Facultät ber Wissensch. zu Paris.

Luppe doppelt und lassen sich damit die zusammengesetzen Farben doppelts brechender Arpstalle zerlegen, da die beiden Lochbilder zweien Turmalinsplatten vergleichbar sind, wo an der einen die Are vertikal steht, an der andern horizontal. Haidinger hat mit diesem Instrument eine große Wenge pleochroischer Arpstalle untersucht. (Ueber den Pleochroissmus der Arpstalle. Prag 1845. 4. Ueber Pleochroismus und die Arpstallstruktur des Amethystes. Sitzungsbericht der Wiener Akademie d. W. 1854; über den Pleochroismus des Chrysoberills, des Augits, Amphibols 20.)

Es wäre von manchem Gewinne, namentlich auch zur Unterscheis dung von positiven und negativen Krystallen, da nach Babinet der stärker gebrochene Strahl auch stärker absorbirt wird, wenn man farblose Krystalle farbig machen und dann auf Pleochroismus untersuchen könnte, und auch darüber sind Bersuche angestellt worden und ist es v. Senarmont gelungen, Pleochroismus künstlich hervorzubringen, indem er geeigneten krystallisirenden Salzen in der Lösung Farbstoffe beimischte. Ein vorzügliches Resultat erhielt er durch Färben des klinorhombischen wasserhaltigen salpetersauren Strontians, dessen Des klinorhombischen wasserhaltigen salpetersauren Strontians, dessen Des wit concentrirter ammoniakalischer Campechetinktur versetzt war. Platten dieser Krystalle, rechtwinklich zur Mittellinie geschnitten, zeigen die Farbe des Chromalanns und mit der dichroskopischen Luppe ein rothes und ein dunkelwiolettes Feld. (Instit. 1854. 60.)

Einen Apparat, womit die Charakteristik der Krystallspsteme und ihrer Formen von optischer Seite in sehr einfacher Weise sich darstellt, habe ich mit dem Namen Stauroskop angegeben. Das Stauroskop bestimmt die Ebenen, in welchen die Strahlen der Doppelbrechung schwingen (Hauptschnitte, Elasticitätsaxen) und bezeichnet ihre Lage gegen eine beliebige Seite einer Krystallsläche oder gegen eine Kante oder Axe. Dabei wird der Krystall in bestimmter Stellung hinter einer Calcitplatte mit angeschliffenen basischen Flächen gedreht und

¹ Henry Hureau de Sénarmont, geb. 1818 am 6. Sept. zu Broué, Depart. Eure et Loire, Ingénieur en ches des Mines, Prosessor der Minera-logie an der École des Mines zu Paris.

durch einen Turmalin (ober Nicol) untersucht. In allen Lagen, wo die Hauptschnitte des Krystalls mit denen des Turmalins coincidiren, zeigt sich das Ringbild mit dem schwarzen Kreuz unverändert, in allen andern Lagen ist es verändert, gedreht oder ausgelöscht und kommt erst wieder zum Vorschein, wenn der Krystall um einen bestimmten Winkel, der gemessen werden kann, gedreht wird. Die hieraus sich ergebende Charakteristik der Krystallspsteme ist folgende:

I. Syftem der einfachstrahlenbrechenden Arystalle. Tefferales System.

Die tesseralen Krystalle zeigen in jeder Lage, welche man ihnen auf dem Träger gibt, das Kreuz normal und beim Drehen des Trägers unverändert.

II. Syfteme ber boppeltstrahlenbrechenden Arystalle.

Alle doppelt brechenden Arpstalle zeigen in gewissen Richtungen das Kreuz gedreht ober farbig ober löschen es beim Drehen aus, nur in einzelnen Richtungen verhalten sie sich wie die tesseralen.

Shiteme mit einer optischen Age.

1) Quadratisches System.

- 1. Auf den Flächen der Quadratphramide stellt sich das Kreuz nach den Höhenlinien der Dreiecke. Die Drehwinkel auf den Scheitelkanten sind gleich.
- 2. Auf allen prismatischen Flächen hat das Kreuz die Lage der Prismenage oder der Hauptage.
- 3. Auf der basischen Fläche erscheint das Kreuz normal und beim Drehen des Krystalls unverändert.

2) Heragonales Shstem.

- 1. Auf den Flächen der Hexagonppramide stellt sich das Kreuz nach den Höhenlinien der Dreiecke und die Drehwinkel auf den Scheitelkanten sind gleich.
- 2. Auf den Flächen des Rhomboeders stellt sich das Kreuz nach den Diagonalen.

- 3. Auf ben Flächen des Stalenoeders stellt sich das Areuz nach den Höhenlinien der Flächen seiner holvedrischen diheragonalen Pyramite.
- 4. Auf allen vorkommenden Prismenflächen steht das Kreuz nors mal in der Richtung der Prismenage.
- 5. Auf der basischen Fläche erscheint das Kreuz normal und beim Drehen des Krystalls unverändert.

Spfteme mit zwei optischen Agen.

3) Rhombisches Syftem.

- 1. Auf den Flächen der Rhombenppramide steht das Kreuz mit breierlei Winkeln auf den dreierlei Seiten der Dreiecke.
- 2. Auf den Prismenflächen, wie auf der makro: und brachpbiagonalen Fläche steht das Kreuz in der Richtung der Hauptare, ebenso auf den Domen in der Richtung der Domenkante.
- 3. Auf der basischen Fläche, wenn sie als Rhombus erscheint, steht das Kreuz nach den Diagonalen und entsprechend in der Richtung der Seiten, wenn sie als Rectangulum erscheint.

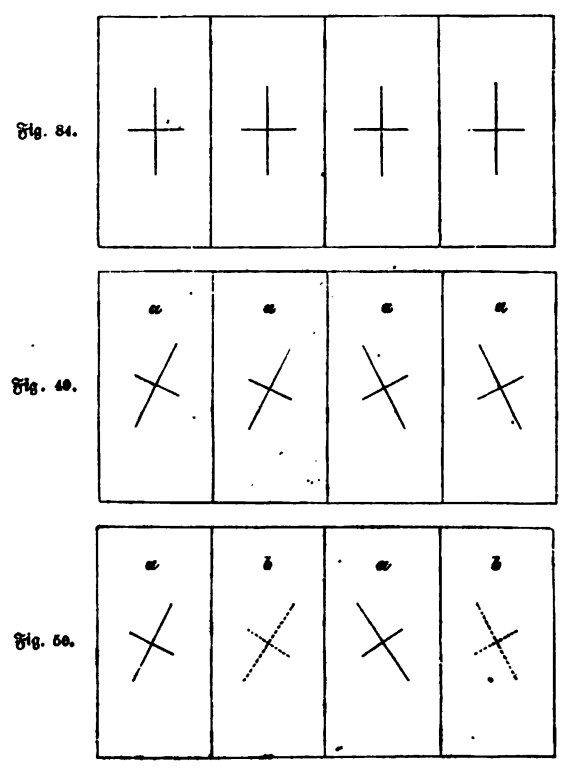
4) Klinorhombisches System. 1

- 1. Auf den Seitenflächen des Hendpoeders erscheint das Kreuz gegen die Hauptare gedreht, ebenso auf den Flächen eines Klinos domas gegen die Domenkante. Die Drehwinkel sind auf den zusammens gehörenden Flächen gleich und die Kreuze dem diagonalen Hauptschnitt von links und rechts mit gleichen Winkeln zus oder abgeneigt, wechselnd auf der Vorders und Rückseite des Krystalls.
- 2. Auf der orthodiagonalen Fläche erscheint das Kreuz in der Richtung der Hauptage normal.
- 3. Auf der klinodiagonalen Fläche erscheint das Kreuz gegen die Hauptage gedreht.
- Die Berschiebenheit ber klinischen Spsteme vom rhombischen zeigt sich nach Rörremberg und Reumann auch durch einen Unterschied in der Farbenintensität der Polarisationsbilder der beiden optischen Aren. (Pogg. Annalen Bb. 35. 1835.) Die zur Beobachtung geeigneten Flächen mussen aber gewöhnlich angeschlissen werden, und das klinorhombische Spstem ist vom klinorhomboidischen auf diese Weise nicht sicher zu unterscheiden.

- 4. Auf der Endfläche des Hendpoeders stellt sich das Kreuz nach den Diagonalen.
 - 5) Rlinorhomboibisches Shftem.

Das Kreuz erscheint auf jeder Fläche mit einem besonberen Winkel gedreht, wenn irgend eine ihrer Seiten oder Kanten vertikal oder horizontal auf den Träger eingestellt wird.

Die folgende Zeichnung zeigt die Kreuzstellung 1. auf den Seitensflächen des rhombischen (aufgewickelten) Prismas, 2. auf den Seitensflächen des Hendpoeders und 3. auf den Seitenflächen eines klinorhoms boidischen Prismas gegen ihre Seitenkanten.



Die Untersuchung der Artiftalle des unterschwefligsauren Kalks, für welchen Mitscherlich ein eigenes Krhstallspstem angenommen hat,

zeigte, daß diese Arystalle sich wie klinorhomboidische verhalten, ein eigenes Shstem für sie also sehr unwahrscheinlich ist oder nicht besteht. Das Staurostop ergänzt auch die dichrostopische Luppe für die Bestimmung des Pleochroismus, wenn man in den klinischen Shstemen das Maximum der Farbendissernz in den beiden Bildern beobachten will, weil diese nur in den Areuzlagen sich zeigen, welche das Staurosstop bestimmt. (Münchner Gelehrte Anzeigen, 1856, 1856. Bulletin der mathem. phys. Klasse und in Poggen. Ann. dieser Jahre). Jos. Grailich ihat eine mathematische Theorie dieses Staurossops gegeben und meine Beobachtungen bestätigt. Siehe dessen und Olmütz. 1858. D. N. Rood hat gezeigt wie das Staurostop mit einem mitrostopischen Apparat verdunden und wie damit Cirkularpolarisation entbedt werden kann. (Americ. Journ. of Sc. and Arts 19. und 27. 1859.)

Ein zu allen krystallographischen und krystalloptischen Messungen geeignetes Goniometer hat Haidinger beschrieben. Sitzungsb. der Wiener Adabemie d. W. B. 18. 1855.)

Wenn sich nun auch die angeführten optischen Beobachtungen im Allgemeinen an den Arhstallen bewährten, so kamen doch bald Fälle vor, welche abnorm waren und Brewster's Vermuthung, daß jede optische Differenz eine verschiedene Mischung anzeige, wurde durch die Analyse nicht immer gerechtsertigt; dazu wurden auch unzweiselhast tesserale Arhstalle zuweilen als doppelt brechend erkannt. So hatte Brewster den Apophyllit von Faroe wegen seines optischen Verhaltens vom Apophyllit von Utön und andern getrennt und als eine besondere Species verkändet, die er Tesselit nannte. Berzelius zeigte aber durch die Analyse, daß keine wesentliche Mischungsdisserenz zwischen beiden bestehe. (Verzelius Jahresbericht III. 1824. S. 155.) Auch die Topase, welche Brewster optisch verschieden fand, hielt Verzelius

¹ Wilhelm Joseph Grailich, geb. 1429 zu Prefiburg, gest. 1859 zu Wien, Privatbocent an ber Universität zu Wien und Assistent am t. t. polytechnischen Institut.

wesentlich für chemisch gleich und äußert: "Je mehr die optischen Phänomene sur kleine fremde Einmengungen empfindlich sind, um so weniger passen sie als besinitive Charaktere der Species in der Mineralogie." (A. a. D. IV. 1825. S. 161.) Die Ausdehnung der Untersuchungen mehrten die seltsamen Anomalieen. So erwähnt Brewster eines Chabasitkrystalls, dessen Kern die volksommen normale Struktur mit positiver Doppelbrechung zeigte; diese positive Brechung begann aber bei den ausgelegten Schichten allmälig dis zum Bersschichten in eine negative. (Transactions of the Royal Society of Edindurgh. XIV. 1840. Seite 165.) Aehnliches wurde bei andern Krystallen beobachtet und Herschel unterschied positive und negative Apophyllite, welches von Descloizeaux bestätigt und beigestigt wurde, daß derselbe ebenso am Pennin positive und negative Individuen gefunden habe. (Ann. d. mines. XI. 1857.)

Biot hatte schon im Jahr 1818 ben Glimmer nach ber Divergenz der optischen Aren in vier Gruppen getheilt, die späteren Untersuchungen von Silliman jun. (1850), Senarmont, Blake und Grailich zeigen an diesen Mineralien die verschiedensten Winkel der optischen Agen, wechselnd zwischen 0° und 12°, und wieder zwischen 50° und 76°. (Untersuchungen über den ein, und zweiazigen Glimmer. (Sitzungsbl. der Wiener Atademie d. W. 1853. Ann. de Chim. et de Phys. 34. 1852. Dana. A System of Mineralogy. 4. ed. 1854.) Die Analpsen konnten gleichwohl nur einige als wesentlich verschieben anzusehende Michungen finden. Der Grund dieser Erscheinungen ist noch nicht ermittelt, zum Theil liegt er in der von Biot (Mém. de l'Acad. des Sciences. 1843) sogenannten Polaribation lammelaire, wonach wie bei geschichteten Glasplatten das Licht durch Reslexion und Brechung polarifirt werben kann und womit er die Erscheinung der Doppelbrochung an tefferalen Kryftallen, Alaun, Steinfalz, Boracit 2c. erkart. (Ueber einen sehr merkwürdigen Fall dieser Art am Analcim berichtete Brewster. Edinb. Transact. X. 1826.)

Auch Zwillingsbildungen können den optischen Charakter verändern

und baburch Schichten zweiariger Glimmerblättchen scheinbar einagig werben, Amethyste ihre Cirkularpolarisation verlieren ober ein glasartiges Aggregat sehr kleiner boppelbrechender Arpstalle wie ein Tropfen Flüssigkeit das Licht nur einfach brechen. (Frankenheim. Spstem der Arpstalle. 1842. S. 64.) Nach Scheerer kann die Ursache solcher Erscheinungen auch Paramorphismus sehn. (Dessen Schrift "ber Paramorphismus" 1854. S. 61.) Daß ferner mechanischer Druck dabei einen Einfluß ausüben kann, hat Brewster schon 1816 gezeigt und die neuesten Untersuchungen von Pfaff (Pogg. Ann. CVII.) haben dadurch am Calcit bleibende Beränderungen im optischen Berhalten hervorgebracht. Auch die Temperatur ist analog von Einfluß und hat Mitscherlich zuerst die Erscheinung beobachtet, daß am Gyps beim Erwärmen die beiben optischen Azen sich nähern bis sie in eine zusammenfallen; bei noch höherer Temperatur aber öffnen sie sich wieder, jedoch in einer Ebene, welche gegen die vorige rechtwinklich steht. (Pogg. Ann. VIII. 1826.) Brewster fand ein ähnliches Berhalten beim Glauberit (für rothes Licht) (Edinb. phil. Transact. XI. 1829), während Mary in dieser Weise am Topas eine Bergrößerung des Azenwinkels beobachtete. (Schweigger: Seidel neue Jahrb. der Chemie IX. 1833). Descloizeaux 2 hat neuerlich gezeigt, daß am Orthoklas durch hohe Temperatur eine solche Erscheinung mit bleibender Beränderung des Winkels der optischen Agen bewirkt werben kann. Man sieht aus diesen Beispielen, wie das optische Arhstallstudium der Geologie ebenso unerwartete als interessante Aufschlüsse zu geben vermag.

Je weiter man in diesem Gebiete des Lichtes vordrang und je specieller man seine Wirkungen in den Arpstallen verfolgte, desto mannigsaltiger und seltsamer waren die enthüllten Erscheinungen.

i A. B. J. Friedrich Pfaff, geb. 1825 am 17. Juli zu Erlangen, Professor ber Mineralogie baselbst.

² Alf. L. Olivier Descloizeaux, geb. 1817 am 17. Oct. zu Beauvais, Depart. de l'Dise, Mattre de conférence à l'Ésole normale supérieure zu Baris.

So zeigten die Beobachtungen Herschel's, daß die Arenwinkel vptisch zweiariger Arpstalle sich mit der Farbe des durchgehenden Strahles verändern. Er fand z. B. diesen Winkel bei der Soda für violettes Licht 56°, für rothes aber 76°; beim Salpeter ist dagegen der Winkel für violettes Licht größer als für rothes. Brewster sand am Glauberit (Brongniartin) zwei Aren mit einem Winkel von nahe 5° für rothes Licht, aber nur eine Are für violettes Licht. (A Treatise on Optics. 1853. S. 265—266.)

Indem Brewster das von Metallen reslectirte Licht untersuchte, erkannte er, daß es in einer eigenthümlichen Beise polarisirt werde und entdedte die von ihm benannte elliptische Polarisation (1830); mancherlei Eigenthümlichkeiten wurden ferner an den Arystallen aufgesunden durch die Bestimmung des Polarisationswinkels, der Intensität der Polarisation, der Farbenzerstreuung und jener inneren Lichtzerstreuung, der sogenannten Fluorescenz, auf welche ebenfalls Brewster zuerst am Flußspath (Liparit) ausmerssam gemacht hat (Reports der Brittish Association at Newcastle. 1838.) Es wurden die Brechungsverhältnisse genauer bestimmt und die von Sir Wislisam Hamilton theoretisch verkündigte konische Refraction, zuerst von Humphrey Lloyd am Aragonit (Pogg. Ann. B. 37. 1833) nachgewiesen und dann ebenfalls am Diopsid von B. Haidinger. (Sitzungsbl. der Wiener Alademie d. W. B. 16. 1855.)

Es unterstützten für die präcisere Kenntniß aller dieser Verhält: nisse die Physiker ebenso die Mineralogen, als diese die Physiker, denn die Orientirung darüber siel der Krystallographie zu, und wenn auch die Mineralogie von solchen Forschungen für ihren nächsten Zweck der Bestimmung der Mineralspecies keinen allgemeinen Gebrauch machen kann, so sind sie ihr doch von hohem Interesse, denn sie zeigen wie die Anordnung der Theilchen nicht minder die Quelle specisischer Eigenschaften sit, als die Qualität der Materie selbst.

Brewster hat noch eine besondere Klasse optischer Bilder besschrieben, welche sich auf Arpstallslächen von Flußspath, Alaun, Topas, Amphibol, Boracit, Granat 2c. theils unmittelbar, theils wenn sie

leicht burch ein geeignetes chemisches Agens alterirt wurden, zeigen, wenn man das Bild eines Rerzenlichtes beobachtet, welches von ihnen reflectirt wirb. (Edinburgh Transactions. Vol. 14. 1837; Philos. Mag. Jan. 1853.) Diese Bilber find sehr mannigfaltig und bochst merkwürdig, denn sie gewähren einen Blick in die innere Arhstallstruktur, welcher uns deutlich erkennen läßt, daß diese weit feiner und complicirter ist, als selbst die mikroskopischen Untersuchungen geätzter und nichtgeätzter Flächen von Daniel, Lepboldt, Scharff u. a. vermuthen ließen und es ist auffallend, daß diese Erscheinungen, welche seit 1837 bekannt, nur wenig verfolgt worden sind. Brewster hat in seiner Abhandlung 33 solcher Bilder dargestellt, welche diesem verdienten Forscher zu Ehren die Brewster'schen Lichtfiguren getauft werben mögen; sie sind zum Theil so seltsam, daß bei einigen durchaus keine Beziehung zu den Seiten der Krystallflächen hervortritt, während andere ganz symmetrisch gegen sie gestellt sind. Die am Schlusse dieses Artikels gegebene Abbildung, Figur 56, zeigt eine solche Figur, wie sie auf den Oktaederflächen von Alaun entsteht, wenn der Arhstall einige Sekunden in Wasser getaucht und dann mit einem Tuche getrocknet wird, bei weiterem Eintauchen in verdunnte Salpetersäure, verwandelt sich der dreistrahlige Stern in einen sechsftrahligen; die Würfelflächen an diesem Salz zeigen unter ähnlichen Umständen parallel mit den Diagonalen ein rechtwinkliches aus vier länglichen Lichtsleden und einem fünften in der Mitte bestehendes Kreuz, welches bei horizontaler Drehung der Fläche um 450 in ein schief: winkliches sich verwandelt; die Flächen des Mombendodekaeders zeigen einen länglich elliptischen Lichtsleden in der Richtung der kurzen Diagonale 2c. Man kann baber schließen, baß Flächen, welche verschiedene

¹ Brewster sagt barliber: "— in whatever way crystallographers shall succeed in accounting for the various secondary forms of crystals, they are then only on the threshold of their subject. The real constitution of crystals would be still unknown; and though the examination of these bodies has been pretty diligently pursued, we can at this moment form no adequate idea of the complex and beautiful organisation of these apparently simple structures. — A. a. D. p. 164.

Figuren zeigen, krhstallographisch nicht gleichartig sind. Brewster fand auch, daß diese Figuren bei durchfallendem Lichte sichtbar werden. Diese Erscheinungen gehören zu denen des Asterismus und schon Plinius erwähnt einen sternstrahlenden Edelstein Astrios (I. R. Güthe "Ueber den Astrios-Sdelstein des C. Plinius sec." Rünchen 1812. 4.)

A. Quift beschrieb zuerst beutlich ben Asterismus am Sapphir (Abh. der königl. schweb. Akademie der Wissenschaft 1768 und 1775), serner Brückmann, Graf Bournon, Greville, Patrin, Estner, und Hauh, welcher die Erscheinung durch die Spaltungsverhältnisse zu erklären suchte. (Traité de Minéralogie. 2. ed. 1822. II. Seite 90.)

Gleichzeitig mit Brewster hat Babinet 1 biesen Asterismus vorzüglich für durchgehendes Licht besprochen und für eine Gitter: erscheinung erklärt, indem er zeigte, daß derselbe von feinen parallelen Fasern, welche in symmetrischer Anordnung den Zusammenhang der Krystallmasse gleichsam unterbrechen, herrühre. Alle fasrigen Krystalle, sagt er, wie faseriger Gpps, Kalkspath, Zirkon, Asbest, geben in die Quere gegen die Filamente eine Strahlenlinie (ligne astérique) und in der Richtung der Fasern einen Ring (vercle parhélique). Am Sapphir haben biese Fasern die Lage der Seiten eines regulären Sechsecks (der Combinationskanten der basischen Fläche mit den Prismenflächen) und ein Versuch, wobei ein solches System von Fasern rechtwinklig durchschnitten und durch die schneidende Fläche dann ein Lichtring gesehen wurde, bestätigte ihm die Theorie. Entsprechend stellte Babinet einen vier- und sechsstrahligen Lichtstern am Granat dar und letzteren sogar mit einem parhelischen Kreis, welcher in diesem Falle die Kreuzung der Strahlen des Sterns, in der auch die Lichtflamme liegt, durchschneibet. (Comptes rend. 1837. Poggen. Ann. B. 41. 1837). Erst im Jahr 1856 sind diese Untersuchungen von Volger wieder aufgenommen worden, welcher aber die betreffenden

¹ Jacques Babinet, geb. 1794 am 5. März zu Lusignan, Depart. Bienne, Professor ber Physik am Collège Louis-le-Grand zu Paris, Mitglied ber Alab. ber Wissensch, baselbst.

Brewster'schen nicht gekannt zu haben scheint. Bolger erkennt zwar, daß Faserbildung, Streisung der Oberstäche und Spiegelung von Spaltungsskächen Asterismus erzeugen können, daß aber in vielen Fällen die Zusammensetzungsskächen von Zwillingsbildungen die Ursache davon sehen. So zeigen die brachpdiagonalen Flächen des Aragonits einen Lichtstreisen nach der Hauptage, herrührend von der äußeren horizontalen Streisung, wenn diese aber durch Schleisen hinweggenommen, zeigen sie einen solchen rechtwinklig zur Hauptage durch die innere Zwillingsstruktur, und ähnlich ist der Asterismus am Calcit zu erklären, wenn man auch auf andere Weise keine Spur einer Zwillingsbildung an den Arystallen erkennen kann. (Sitzungsb. der Wiener Akademie. B. XIX. 1856.)

Specielle Arbeiten über Krystalloptik haben außer ben genannten noch geliefert die Physiker und Mineralogen: Angström, Babinet, Beer, Heusser, V. v. Lang, Müller, Miller, Marbach, Rörremberg, dessen Polaristop vorzüglich angewendet wird, B. B. Herapath, welcher (1853) am krystallisirten schwefelsquren Jodchinin eine wie Turmalin ausgezeichnet polarisirende Substanz entdeckt hat (Erdmann's Jahrb. B. 1. 1854), Neumann, Pasteur, Page, Rudberg, Fürst Salm-Horstmar, Talbot, Wertheim, Wilde u. a.

Eine umfassende Arbeit über Arhstalloptik enthalten die Abhandslungen von Descloizeaux; "Sur l'emploi des propriétés optiques diréfringentes pour la détermination des espèces crystallisées." Ann. des mines. Tom. XI. und XIV. 1858.

Die von Werner so sehr geschätzten Abstusungen der Farbe traten als wesentliche Kennzeichen mehr und mehr in den Hintergrund, seit man durch die Analysen über ihre Ursachen und die Zufälligkeiten, welchen sie unterworsen, belehrt wurde. "— plus les observations se multiplieront, sagt Haup, et plus souvent il arrivera que ce caractère ne parlera à l'oeil que pour le tromper et lui saire prendre le change." Er erinnert dabei an den Smaragd, an welchem man lange Zeit die rein grüne Farbe für wesentsich hielt, dis sich

zeigte, daß der Berpll, von gelben, blaugrünen und blauen Farben-Nuancen, dasselbe Mineral set; ähnliches habe sich am Hazinth und Zirkon erwiesen. Haut bezeichnete daher die Farbe nur ganz allgemein ohne in der Mineralogie eine besondere Terminologie für nothwendig zu halten. (Traité de Minéralogie. I. 1801. p. 225.)

Zur Beschreibung aber und zur Bestimmung der Varietäten haben. sich die meisten deutschen Autoren der Wernerschen Farbenamen bedient, und man hat erkannt, daß zwar die metallischen Farben constanter und im Allgemeinen verlässiger, daß aber auch in manchen Fällen die nichtmetallischen Farben gute Rennzeichen zur Charakteristik der Species geben, wenn die Mischungsverhältnisse gehörig berücksichtigt werden; es kann z. B. ein grüner Granat ein Großular sehn und ein farbloser ebenfalls, es kann aber ein farbloser Granat kein Uwarowit sehn. Ueber die Ursachen der mineralischen Farben haben die ans gestellten Untersuchungen nur in einzelnen ber zweifelhaften Fälle genügenden Aufschluß gegeben. Erwähnenswerth find die Beobachtungen, daß manche dieser Farben von organischen Substanzen herrühren, 1 indem damit die Bildung der betreffenden Mineralien auf nassem Wege sich beutlich erweist. Dergleichen Färbung kommt nach Marcel be Serres manchem Steinsalz zu (Ann. des scienc. phys. et nat. publ. par la Soc. roy. d'Agriculture etc. de Lyon. III. 1840), nach Gauthier de Claubry dem Carneol (Schweigger: Seidels neue Jahrb. VI. 1832), nach Levy dem Smaragd von Muso in Neu-Granaba (Compt. rend. 1857). Die Denbriten im Chalcebon sind nach Raspail, Macculloch, Jameson und Nees v. Esenbeck ebenfalls großentheils Conferven und Moose. Vergleiche J. Schneiber über den Geruch geschlagener Quarze (Pogg. Ann. 96. 1855). (Ueber die Mineralfarben im Allgemeinen siehe G. Sukow in der Zeitschrift für die gef. Naturwissensch. X. 1856; über die Farbenwandlung am Labrador fiebe Hessel in Rastner's Archiv. 10. 1827, Senff in Pogg. Ann. 17. 1829 und Nordenstiöld ebenbaf. B. 19. 1850).

¹ Bergi. De l'Azote." Paris 1861. p. 82.

Den Glanz hat Haup fast nur bei den gediegenen Metallen als ein wesentliches Kennzeichen beachtet. In hoffmann's Mineralogie von 1811, mit Grundlage der Werner'schen Lehre, sind sechs Arten des Glanzes unterschieden, der metallische und halbmetallische, der Demantglanz, Perlmutterglanz, Fettglanz und Glasglanz; ähnlich bei Robs (1822) wo aber der halbmetallische Glanz keine Hauptart bildet, sondern als metallähnlicher Perlmutterglanz erwähnt ift. Hausmann sest statt Fetiglanz — Wachsglanz und Firnifglanz und fügt ben Seibenglanz als besondere Art zu. Eine tiefer gehende Untersuchung über die Berhältnisse des Glanzes ift von Haibinger angestellt worden. Indem er wesentlich nur drei Arten des Glanzes annimmt, den Glasglanz, Diamantglanz und Metallglanz, da Perlmutter: und Fetiglanz mehr von der Struktur als von der Substanz abhängen, macht er aufmerksam, daß der Glanz ein nahezu unmittel: barer Ausbruck der Lichtbrechkraft der Körper seh. Die Körper mit geringer Brechkraft besitzen Glasglanz, die mit einer bedeutenderen Diamantglanz und die mit noch stärkerer Metallglanz. Er erkennt aber noch weiter die Polarisation des Lichtes durch Reslexion von der Oberfläche als eine zur Vergleichung anwendbare Eigenschaft, da eine bestimmte Relation des Polarisationswinkels zum Brechungsverhältniß stattfindet und jener Winkel mit dem Brechungserponenten steigt. Zu seinen Untersuchungen bedient er sich der dichroskopischen Luppe in solcher Stellung, daß das obere Bild das des ordinaren Strahles ist. Beim Glasglanz ist das obere Bild außerordentlich hell im Vergleich zu dem unteren, die Farbe des reflectirten Lichtes immer weiß; beim Diamant: glanz ift das untere Bild nie ganz ausgelöscht und zeigt öfters eine bestimmte Farbe und ähnlich ist es bei dem Metallglanz, indem hier das Licht zum Theil in der Einfallsebene, zum Theil rechtwinklich barauf polarisirt wird und baher Strahlen durch beide Bilder bes Dichrostops gehen. (Sitzungsb. der Wiener Alademie der Wissensch. **38.** I. 1848. S. 137.)

Haidinger hat auch den Pleochroismus reflectirten Lichtes an mehreren Arhstallen untersucht, welcher an buntangelaufenen Metallen

von Robili und Marx beobachtet worden war. ¹ (Biblioth. univ. 1830. Schweigger:Seidel's neue Jahrb. B. II. und III. 1831). Haidinger zeigte zunächst, daß gewisse Schillerfarben der Oberstäche von den Körperfarben an homogenen Krystallen verschieden seizen, zwischen beiden aber ein bestimmter Zusammenhang stattsinde. "Biolette und rothe Farben der Krystalle sind mit grünem Flächenschiller verbunden, gelbe Farben mit blauem, blaue mit kupferrothem oder goldgelbem Schiller." Im Allgemeinen erkennt er die beiderlei Farben als complemenstäre, jedoch zeigen sich Ausnahmen. Diese Schillerfarben sind in verschiedenen Richtungen polarisit, welche durch das Dichrostop bestimmt werden können. Haidinger beobachtet entweder ganze Krystalle ober deren, auf mattes Glas oder Bergkrystall ausgestrichenes und mit dem Messer oder einem Achatpistill auspolirtes Pulver.

Diese Untersuchungen sind meistens mit künstlich dargestellten Salzen angestellt worden, doch führt Haidinger auch an, daß das von Rolybbänit reslectivte Licht im extraordinären Bild der dichrostopischen Luppe von schöner Lasursarbe sich zeige und Aehnliches beim Zinnober, Cuprit, den Silberblenden zc. beobachtet werde. Die Oberstächenfarben zeigen sich entweder nach allen Seiten hin gleich polarisirt oder sie sind es in bestimmten von der mechanischen Anordnung der Theilchen abhängigen Richtungen; in der Richtung der Aze oder rechtwinklich auf dieselbe. (Sitzungsb. der Wiener Akademie der Wissenschungen. B. VIII. 1852. S. 97. Naturwissenschaftl. Abhandlungen. B. I. 1847.)

Die Ursache ber bunten Anlauffarben, welche an Mineralien öfters vorlommen, hat Hausmann erforscht und findet, daß sie einer sehr dünnen Schichte verschiedener der Mineralmasse selbst fremdartiger Substanzen zuzuschreiben sehen; Eisenorphhydrat, Manganorphhydrat nehmen häusig dabei Antheil oder oberflächlich gebildete Orphe auf metallischen Verbindungen. (Leonhard's neues Jahrbuch. 1848. S. 326.) Ueber das bunte Anlaufen von Chaltopprit in Rupfervitriol unter

¹ Bergi. auch Brewster "Treatise on new philos. Instrum. Edinb. 1813. p. 344.

Fig. 54.

Fig. 53.

Fig. 55.

Fig. 56.

Fig. 57.

		·		
	•			
•			-	
•				
,				
			•	
1		•		
•				

dem Einflusse des gakvanischen Stromes habe ich Versuche beschrieben. (Erdmann's Jahrb. XXX. S. 471. 1843.)

Die beifolgende Tasel giebt Proben der verschiedenen im Vorhersgehenden besprochenen krystalloptischen Bilder. Fig. 51 das Polarissationsbild des (einaxigen) Calcit (durch die basischen Flächen), Fig. 52 das Polarisationsbild des (zweiaxigen) Muskowit; Fig. 53 dasselbe Bild von cirkular polaristrendem Quarz; Fig. 54 das Bild combinirter Platten eines links und eines rechtsdrehenden Bergkrystalls (Airy'sche Spirale); Fig. 55 das Bild eines aus links und rechtsdrehenden Insbividuen (1, 1, 1 und 2, 2, 2) bestehenden Amethystkrystalls; Fig. 56 ein Brewster'sches Resserbild von Alaun, leicht mit Wasser geätt; Fig. 57 ein dergleichen von Alaun, durch Salzsäure oder Salpeterssäure hervorgerusen.

c. Thermifde Verhältniffe. Clafteitat.

Sowie sich ein gesetzlicher Zusammenhang der krystallographischen Azen mit den optischen dargethan hat, so-haben die Untersuchungen von Mitscherlich auch gezeigt, daß die Ausdehnung der Arpstalle durch Wärme mit der Art solcher Azenspsteme zusammens hänge. Er fand: 1. daß die Arpstalle des tesseralen Systems (mitgleichartigen rechtwinklichen Grundagen) durch die Wärme in allen Richtungen gleich ausgedehnt und daß also ihre Winkel nicht verändert werden.

- 2. Daß die Arhstalle des heragonalen Shstems sich in der Richtung der Hauptage anders verhalten als in der Richtung der Nebenagen.
- 3. Daß die Arhstalle des rhombischen Spstems sich nach allen drei Richtungen des Areuzes der Grundagen verschieden verhalten. (Abhandl.

¹ Eilhard Mitscherlich, geb. 1794 am 7. Jan. zu Reurede bei Jever in Oftfriesland, Professor (seit 1822) der Chemie an der Universität, sowie am Friedrich-Wilhelms-Institut zu Berlin. Ursprünglich Orientalist.

der Berlincr Akademie 1825. Bergleiche auch M. L. Frankenheim: De crystallorum cohaesione. 1829.)

Eine ähnliche Untersuchung hat F. E. Neumann am Spps ansgestellt und die von ihm angenommenen thermischen Axen als zusammens fallend mit den optischen, worunter er die Elasticitätsaxen versteht, angenommen. (Pogg. Ann. XXVII. 1833.)

In neuester Zeit ist der Gegenstand wieder von Fr. Pfaff aufsenommen worden. Die Resultate seiner Beobachtungen sind:

- 1. Die Arpstalle dehnen sich durch die Wärme meist sehr stark aus.
- 2. Eine Contraction nach einer Richtung findet im Ganzen sehr selten statt und erreicht nie die Größe der Ausdehnung nach andern Richtungen.
- 3. Ohne Ausnahme ist die Ausdehnung der Krystalle mit unsgleichen Axen nach diesen ebenfalls ungleich.
- 4. Die Größe der Ausdehnung steht in keinem Verhältnisse zu der Größe der Axen eines Krystalls. So ist beim Baryt krystallographisch die Axenfolge a < b < c, thermisch hingegen a < c < b, beim Topas krystallographisch a < c < b, thermisch c < a < b.
- 5. Jomorphe Körper behnen sich nicht gleich aus. (Pogg. Ann. B. CVII. 1859.)

Nach Grailich und v. Lang erfolgt die Azenveränderung durch Temperaturerhöhung ganz nach den bekannten Krystallisationsgesetzen, daß nämlich daburch niemals ein Krystallspstem in das andere übergeht und ebenso wenig dabei ein irrationales Parameterverhältniß zu einem rationalen wird. (Sitzungsb. der math. naturwiss. Klasse der Wiener Akademie. B. XXX. 1859. S. 369.)

Auch das Wärmeleitungsvermögen der Krhstalle fand Senarmont in Beziehung zu ihren irhstallographischen Shstemen, so daß dasselbe für gleiche Aren gleich, für verschiedene aber sich versichieden zeigte. (Mémoire sur la conductibilité des substances eristallisées par la chaleur. Ann. d. chim. XXI. und XXII. 1848.) Für die Charakteristik der Verhältnisse der Krhstallagen und der entsprechenden Elasticitäten sind die Versuche bemerkenswerth, welche

Savart 1 mit Platten von Bergfrystall, in verschiedenen Richtungen geschnitten, angestellt hat, und worauf er Klangfiguren hervorbrachte. Sie zeigen manche interessante Berschiedenheit scheinbar ganz gleicher Arpstallflächen z. B. des gewöhnlichen hexagonalen Prismas und eines (geschliffenen) diagonalstehenden. (Pogg. Ann. B. 16. 1829.) Untersuchungen sind bis jest vorzüglich der Physik angehörig, ebenso die Diathermie Melloni's, (Pogg. Ann. B. 35. 1835 und B. 37. 1836), die Ermittelung der specifischen Wärme von E. Reumann (Pogg. Ann. B. 23. 1831) u. s. w. Die Aufnahme derselben in die Mineralogie, die sie immerhin zu beachten hat, hängt vorzüglich von der-Erleichterung der Anwendung zur Mineralbestimmung ab und von den Mitteln, die dafür geboten werden. Wenn bis nach der Entbedung der Polarisation des Lichtes die Eigenschaft der einfachen und doppelten Strahlenbrechung nur von wenigen Mineralogen durch eigene Beobachtung für die Mineralbestimmung benütt wurde, so lag der Grund in den Schwierigkeiten, die Krystalle so vorzurichten, daß sie die betreffenden Erscheinungen zeigen konnten, gegenwärtig ist die Art der Beobachtung so erleichtert, daß diese Eigenschaft der Krystalle allgemein zur Beobachtung kommt. Die Physik hat dafür gesorgt und so wird es künftig noch mit mehreren Erscheinungen an den Arpstallen der Fall sehn, welche zur Zeit nur Physiker zu ihren Forschern haben.

d. Verhältnife der harte.

Die Eigenschaft der Härte oder des Härtegrades ist von jeher zur Unterscheidung der Mineralien benützt worden. Haup (1801) bestimmte vier Grade: 1. Mineralien, welche den Quarz ritzen, 2. solche, die das Glas ritzen, 3. die den Calcit ritzen und 4. solche, welche weicher sind als Calcit. Mohs nahm (1820) nur Mineralien als. Glieder seiner Härteskala und vermehrte ihre Zahl auf zehn, zwischen

¹ Felix Savart, geb. 1791 am 30. Juni zu Mezidres, gest. 1841 am 16. März zu Paris, zuletzt Conservator des physikalischen Cabinets am Collège be France.

Talk und Diamant. Den fraglichen Härtegrad eines Minerals bestimmte er durch Vergleichung seines Verhaltens mit den Gliebern der Dabei bediente er sich einer feinen und sehr harten Feile, auf welcher die Probe neben einem Mineral der Stale gestrichen wurde. Für die gewöhnlichen Fälle ist diese Art ausreichend und noch gegenwärtig üblich. Riten und Streichen auf Metallplatten hatte schon Panssner empfohlen (Resultate der Untersuchung über die Härte und specifische Schwere der Mineralien St. Petersburg 1813.) Streichen mit Metallstiften wurden von Krutsch vorgeschlagen. (Mineralogischer Fingerzeig 2c. Dresden 1820.) Genauere Untersuchungen sind darüber von M. L. Frankenheim angestellt worden (De crystallorum cohaesione etc. 1829), welcher die Härte nach verschiedenen Richtungen auf Arhstallflächen bestimmte. Obwohl er nur das Rizen mit Stiften von Zink, Blei, Zinn, Gold, Silber, Kupfer, Eisen und Topas und Sapphir mit Handbruck anwendete, so gelangte er boch zu bem interessanten Resultat, daß sich auch hier das Gesetz der Symmetrie vollkommen bewähre und die Härte nach gleichartigen Richtungen immer gleich seh, nach ungleichartigen aber mehr oder weniger differiren. 1 Auch fand er, daß der geringste Härtegrad relativ immer jener Fläche zukomme, welcher ber vollkommenste Blätterburchgang entspricht. Schon Haup hatte bergleichen Verhalten an den von ihm Disthen genannten Mineral erfannt prayé par une pointe d'acier, sur les grandes faces de ses lames, mais non sur les faces latérales. Der Name Difthen (von zweierlei Kraft) bezieht fich hierauf. Zu ähnlichen Resultaten wie Frankenheim gelangten A. Seebeck. 2 (Ueber

^{1 &}quot;Quae lineae crystallographis ejusdem valoris sunt, illae eandem etiam habent duritiem, et ubi durities diversa est, in axibus quoque seu dimensionibus crystalli diversitatem invenies." — "Corpora quae chemicis proprietatibus omnino diversa, eadem tamen vel simili forma praedita sunt, easdem duritiei leges sequuntur. Non ita quidem ut eandem duritiem habeant, in qua multum discrepare possunt, sed ut duritiei rationes eaedem sint, e. g. in calcio carbonico et natrio nitrico, in calcio fluorato et strontio nitrico."

^{2 2.} Fr. 28. August Seebeck, geb. 1805 ju Jena, gest. 1849 ju

Härteprüfung an Arpstallen 1833) und R. Franz (Pogg. Ann. B. 20. 1850), welche ben beim Rigen ausgeübten Druck durch Gewichte bestimmten, die an einem ben rigenden Stift festhaltenden Hebel aufgelegt werden konnten, während beim Versuch die Probe unter dem Stift forthewegt wurde. Es ist ferner ein in dieser Art wirkendes Instrument von Grailich und Pekarek angegeben worden, welches sie Sklerometer genannt haben. (Wiener Akademie. B. XIII. 1854.)

A. Renngott's hat, die Härte betreffend, auf ein interessantes Berhältniß aufmerksam gemacht, welches bei isomorphen Species von homologer Zusammensetung stattfindet und darin besteht, daß mit dem relativen specifischen Gewichte in geradem und mit dem Atoms volumen im umgekehrten Verhältnisse die Härte steigt und fällt und bei gleichen gleich ist. Je stärker die Arpstallisationskraft auf die Atome wirkt, um so mehr wird die Masse der einzelnen Atome zusammens gezogen, wodurch sie wohl kleiner werden, ihre Gestalt aber dieselbe bleibt. Man hat sich so bei der Bildung der krystallisirenden Thonerbe in den Korundkrystallen die Krystallisationskraft mächtiger zu denken als bei der Bildung des krystallisirenden Eisenorphs in den Hämatitkrystallen; die Atome des Sauerstoffs und Aluminiums müssen in den Molecülen des Korunds kleiner werden, während die Gestalt und Gruppirung mit derjenigen übereinstimmt, welche die größeren Atome des Sauerstoffs und Eisens in den Moleculen des Rotheisenerzes zeigen. Es wird somit die Jomorphie der beiden Arpstallspecies nicht aufgehoben, sondern es wird nur durch die Contraction der Masse in den Atomen und durch die stärkere Krystallisationstraft das specifische Gewicht erhöht, die Atome fester gebunden und die Härte eine höhere. Die Erläuterung ist folgende: Wenn das Gewicht von einem Atom Gisen = 28 und von einem Atom Sauerstoff = 8, so ist

Dresben, früher Lehrer ber Physik in Berlin, bann Director ber technischen Bilbungsanstalt zu Dresben.

³ G. Abolph Kenngott, geb. 1818 am 6. Januar zu Breslau, erst Privatbocent an ber Universität baselbst, bann Gehülfe am k. L. Hofmineralien-cabinet in Wien, gegenwärtig Professor ber Mineralogie zu Zürich.

bas der Gruppe des Eisenorphs $Fe_2 O_3 = 80$. Ebenso ist wenn das Gewicht einem Atom Aluminium = 13,7, das Gewicht der Atom-gruppe der Thonerde $Al_2 O_3 = 51,4$. Das specifische Gewicht des Hämatits = 5,2 angenommen, ist für 80 Gewichtstheile desselben, das Gewicht eines gleichen Bolums Wasser = 15,39. Wären die Atome des Eisens und des Aluminiums im Hämatit und Korund gleich groß, so müßte das specifische Gewicht des Korunds = $\frac{51,4}{15,39}$ = 3,34 sehn, während es in Wirklichkeit = 4,1 ist. Hieraus geht hervor, daß ein gleich großes Bolum Korund wie das des Hämatit = 80, nicht 51,4 wiegen kann, sondern 63,099 wiegt, mithin mehr Molecüle und Atome enthält als das entsprechende des Hämatit. Kenngott sührt eine Reihe von Mineralien an, welche das Gesagte bestätigen. (Jahrbuch der l. k. geolog. Reichsanstalt. 3ter Jahrgang 1852.)

e. Specifisches Cewicht.

Bur Bestimmung bes specifischen Gewichtes gebrauchte Haup noch die hydrostatische Wage und Nicholson's Areometer, bessen sich, wie bereits erwähnt, schon Kirwan bedient hatte. Nach der Abbildung, welche Haup in seinem Traité de Mineralogie von 1801 gibt, hat er das zuerst 1792 beschriebene Instrument etwas abgeändert, indem er den Chlinder gegen den Drath hin kegelsbrmig zulausen ließ, um dem Wasser weniger Reibungssläche zu dieten. Entschiedene Borzüge vor dieser Wage hat das später in Gebrauch gekommene Neißnerssige Weßglas, welches mit Wasser gefüllt und wohl verschlossen auf einer seinen Wage tarirt wird. Ran bringt dann die für sich abgewogene Probe in das Glas und erfährt nach abermaligem Schließen und Wägen das Gewicht des (verdrängten) gleichen Bolums Wasser. Diese Art, das specisische Gewicht zu bestimmen, ist von Beudant (Traité élémentaire de Minéralogie. 2 éd. Paris 1830) angewendet worden.

Beubant hat auch (Pogg. Ann. 90. 1828) die Ursachen ber

Schwankungen untersucht, welche sich für verschiedene Barietäten einer Species häusig zeigen und gefunden, daß sie vorzüglich in der Art der Structur der Proben, in Porosität und Lusteinschluß begründet sind und großentheils verschwinden, wenn man die Proben pulverisirt und in diesem Zustande mit den geeigneten Borsichtsmaßregeln das specissische Sewicht bestimmt. G. Rose sindet aber, daß das specissische Gewicht immer höher ausfalle je seiner die Vertheilung seh, in der die Probe angewendet werde. (Pogg. 73 und 75. 1848.) Ebenso Hümliche Methode beschrieben hat, das specissische Gewicht seine eigenthümliche Methode beschrieben hat, das specissische Gewicht seiner Körper mit Rücksicht auf das Steigen der Flüssigkeit in einer Glasröhre deim Einsenken derselben zu bestimmen. Andere, zum Theil ähnliche, für die Mineralogie gegen die üblichen nicht besonders bevorzugte Wethoden sind von Raimonds, Jenzsch, Eckseld und Dubvis, A. Meher und A. Gadolin beschrieben worden.

f. Clektricität. Galvanismus. Magnetismus. Phosphorescenz.

Das elektrische Verhalten ber Mineralien wurde in dem gegenswärtigen Zeitraum nach verschiedenen Seiten weiter erforscht und ber sonders war es Hauh, welcher den Gegenstand aufnahm und an den meisten der damals bekannten Species sorgfältige Untersuchungen ansstellte. In seinem Traité de Minéralogie (B. I. 1. ed. 1801. p. 236. und 2. ed. 1822. p. 185 und 244) beschreibt er mehrere kleine Apparate, um sowohl das Elektrischwerden im Allgemeinen als auch die Art der Elektricität an einem Mineral zu bestimmen. Er gebrauchte dazu theils seine elektrische Nadel, welcher er durch eine geriebene Siegellacksange eine bekannte Elektricität ertheilte, theils ein Spaltungsstück von isländischem Calcit (11 und 9 Linien lang und breit und 3½ Linien dich), von welchem er demerkt hatte, daß er durch bloßen Oruck zwischen den Fingern + el. werde und den elektrischen Zustandssehr lange behalte. Er hing ein solches, an einem Federkiel besestiel besestigtes und balancirtes Stücksen an einem Seidensaden auf und erkannte

burch Anziehen oder Abstoßen die — oder + El. eines genäherten electrisch gemachten Minerals. (Ann. de Chim. et de Phye. V. 1817). Er befestigte einen solchen Calcit auch an die elektrische Nadel oder brachte einen auf einem Stift beweglichen Träger für ein Turmalinprisma an, welches erwärmt darauf gelegt zur Prüfung diente. Für die Reibungselektricität macht er auf den Zustand der Oberstäche aufmerksam, indem die + El. auf glatten Flächen eines Arpstalls sich in — El. verändere, wenn diese rauh sehen zc. Leiter isolirte er, indem er die Probe mit Wachs an eine Stange von Gummilack oder Siegellack besestigte oder auch das Reidzeug untersuchte; so fand er, daß Siegellack auf Rolpbbänit gerieben + el. werde, dieser also — 2c.

Haup hat nach ihrem elektrischen Berhalten die Mineralien in vier Klassen zusammengestellt, als Isolatoren ober Leiter, + ober --elektrisch. Als pproelektrisch erwähnt er acht Species: Boracit, Topas (schon von Canton + 1772 als solcher erkannt), Axinit (zuerst von Brard 1805 als phroel. bestimmt), Turmalin (von Garmann 1707 und Lemerh 1719), Mesothp, Prehnit, Zinc oxydé (Calamin), Sphen. Es entgingen ihm die unspmmetrischen Bildungen nicht, welche bei bergleichen Krystallen vorkommen (der Hemimorphismus Breithaupt's) und mit der Art der Pole in Beziehung stehen, daher man daraus auch auf die Qualität der Bole schließen könne. Am Turmalin set bie + El. dem flächenreicheren Azenende des Prismas eigen, am Boracit, von vier el Azen, sepen die vollkommenen Würfelecken — el. u. s. w. Den schon von Bergmann beobachteten Wechsel ber Pole bei ju- und abnehmender Temperatur erwähnt Haup bei seinen ersten Bersuchen mit dem Turmalin nicht, später spricht er davon wie es scheint in der Meinung, diese Entdeckung zuerst gemacht zu haben. (Traité de Cristallographie 1822. Tom. II. p. 557.) Bom Calamin (seinem Zinc oxydé) von Aachen führt er an, daß er in einer Kälte von 110 R. elektrische Polarität zeige, bei steigender Temperatur diese allmählig abnehme und endlich verschwinde, dann mit vertauschten Polen wiederkehre und bei der Temperatur einer glühenden Kohle wieder verschwinde und

(M. a. D. S. 562.)

Brewster prüfte (1824 Pogg. Ann. B. 78) eine Reihe von Mineralien auf Phroelektricität und fand sie durch Anwendung der inneren Membrane der Arundo Phragmitis oder mittelst einer sehr seinen leicht beweglichen Nadel auch beim Stolezit, Mesolith, Calcit, gelbem Berill, Baryt, Cölestin, Cerussit, Diopsid, Diamant, Quarz, Operment, Schwesel 2c. Er beobachtete, daß seines Turmalinpulver ebenso phroelectrisch werde wie ganze Stücke, während ein durch Feilen und Zerstoßen zerkleinerter Magnet seinen Magnetismus verliert. (Canton hatte zuerst 1759 beobachtet, daß ein in Stücke zerbrochenes Turmalinprisma an jedem Stück die + und — Elektricität zeige, wie das unzertheilte Prisma.)

Eine genauere Untersuchung der phroelektrischen Mineralien und namentlich des Cakamins gab Köhler (Pogg. Ann. 17. 1829); der Turmalin insbesondere ist von Becquerel (Ann. de Chim. 1828), J. Forbes (Transact. of the roy. Soc. of Edind. XIII. 1834) und G. Rose (Pogg. Ann. 39. 1836) untersucht worden. Rose sand, daß jenes Prismenende, an welchem die Flächen des primitiven Rhomboeders auf den Flächen des gewöhnlich vorkommenden dreiseitigen Prismas ruhen, dei abnehmender Temperatur immer negativ werde, daß der Grad der elektrischen Erregbarkeit dei verschiedenen Turmalinen sehr verschieden seh und daß, wie schon früher bemerkt worden war, die reinen und durchsichtigen Varietäten am stärksten elektrisch werden.

Weitere Versuche über Phroelektricität haben Erman (Pogg. Ann. 25. 1832) und W. Hankel! (Pogg. Ann. 49. 50. 56. 61. 62. 74. von 1840—1845) angestellt. Schon Hauh erwähnt eines Topas, welcher an beiden Enden des Prisma's — Elektr., in der Mitte aber + Elektricität zeigte (Traité de Min. 2 ed. Tom. II. p. 154); nach Erman ist am brasilianischen Topas die Elektricität nach der Prismenage —, rechtwinklich zu derselben +.

1 Wilhelm Gottlieb Dankel, geb. 1814 zu Ermsleben, Regierungsbezirk Merseburg, seit 1849 Professor ber Physik an ber Universität zu Leipzig. Hat lettere Beobachtung anfangs bestritten (Bogg. Ann. 50), später aber theilweise anerkannt und fand bei weiterer Untersuchung Unterschiede im Berhalten der siberischen und brasilianischen Topase, welche mit der Entwicklung verschiedener Arhstallslächen zusammenzuhängen scheinen. (A. a. D. 56. 1842.) Er hat seine Bersuche auch auf den Sphen, Quarz und Boracit ausgedehnt und angegeben, daß bei letzterem noch Pole an den Rittelpunkten der Würfelslächen aufztreten.

P. Rieß und G. Rose haben ebenfalls ausführliche Untersuchungen über Phroelektricität mitgetheilt. Sie nennen ben Pol, welcher bei zunehmender (+) Temperatur positiv elektrisch wird, den analogen, ber dabei — elektr. wird, den antilogen und fanden, daß beim Topas und Prehnit die Seiten der Prismen gleiche Pole haben und der entgegengesetzte zwischen sie in das Innere des Arpstalls falle. Für solche Arpstalle schlagen sie die Bezeichnung central-polarisch vor, im Gegensatz zu Turmalin, Boracit 2c. wo die ungleichartigen Pole an den Enden bestimmter Aren liegen und nennen diese terminal polarisch (Pogg. Ann. 59. 1843). Hankel erklärt sich gegen bie Annahme central-polarischer Arhstalle (insoferne sie nicht Zwillinge) und nimmt beim Topas eine peripherische Bertheilung der Pole an, er erklärt sich auch gegen die Bezeichnung von analog und antilog, da er am Boracit bei steigender Temperatur einen Wechsel der Pole fand, wie Haup beim Calamin (Pogg. 61 und 56). Dagegen sind von Rose und Rieß (Pogg. 61) Einwendungen gemacht worden und erhellt aus allen diesen Untersuchungen, welche nur mit einem sehr feinen Elektrostop angestellt werden können, daß die Resultate durch die mannigfaltigsten Einflüsse und die Art des Experimentirens leicht verschieden ausfallen, wie auch Rieß und Rose an einem großen Theil von Mineralien keine Phroelektricität bemerkt haben, bei welchen sie Brewster angegeben.

Bur annähernden Bestimmung der elektrischen Leitungs-

¹ Peter Theophil Rieß, geb. 1805 zu Berlin, Professor und Mitglieb ber Aabemie ber Wissenschaften baselbst.

fähigkeit der Mineralien sind schon im Jahr 1802 Versuche von J. W. Ritter (mit v. Schlottheim) beschrieben worden. Er nahm die Nineralproben in die beseuchteten Hände und berührte mit ihnen die Pole einer Voltaschen Säule von 50—80 und über 100 Plattenpaaren und erkannte an dem erhaltenen Schlag die Leiter. Er hat die meisten damals bekannten Mineralspecies in dieser Weise gesprüft (Gehlen's Journ. für die Chemie, Phys. und Mineral. VI. 1808).

Aehnliche Experimente stellte J. Pelletier an, indem er mit den Mineralproben eine Leidner-Flasche zu entladen suchte und daran die Leiter erkannte. (Gilbert's Ann. der Phys. B. 46. 1814.)²

In anderer Weise habe ich die Leitungssähigkeit der Mineralien bestimmt und gezeigt, daß sie zu einem praktischen Rennzeichen dienen könne. (Erdm. Journ. L. 1850.) Es werden dabei die frisch gesichlagenen Proben mit einer Rluppe von Zinkblech gesaßt und in eine Lösung von Rupfervitriol getaucht. Da alle mineralischen Leiter gegen das Zink negativ sind, so belegen sie sich mit metallischem Rupser und geschieht dieses dei guten Leitern in wenigen Secunden. Ich sand unter andern mehrere ausgezeichnete Anthracite nicht leitend. Sie wurden es aber vollkommen durchs Glüben, können daher nicht als durch pprogene Felsarten verkoakt angesehen werden ze. Der Diamant zeigt sich aber auch nach scharfem Glüben als Nichtleiter, welches beweist, daß die Leitungssähigkeit mit dem Zustande der Arpstallisation oder des Amorphismus sich verändern kann.

E. Wartmann benützte für solche Untersuchung einen galvanischen Strom, dessen Stärke er messen und ändern konnte; er fand, daß die Mineralien alle Grade der Leitungsfähigkeit von der volksommensten Leitung bis zu vollständiger Isolation zeigen. Im

¹ Johann Wilhelm Ritter, geb. 1776 zu Samit in Schlessen, gest. 1810 zu München, Privatgelehrter und Mitglied der Alademie der Wissenschaften baselbst.

² Bergl, die Abhandlungen von Hausmann und Henrici (Studien des Göttingischen Bereins bergmännischer Freunde. IV. 1838). Außer Bekanntem geben sie an, daß von leitenden Metallverbindungen die krystallisirten und am vollommensten metallisch glänzenden gegeu andere bie besseren Leiter sepen.

Allgemeinen erhielt er ähnliche Resultate, wie sie früher bekannt waren. Er hebt unter anderem hervor, daß unter den klinorhomboidisch krysstallissirenden Species kein Leiter vorkomme und bei monoaxen Rrysstallen eine Verschiedenheit der Leitungsfähigkeit je nach der Richtung des Stromes gegen die Axe der Symmetrie erkannt werde. (Institut. 1853.)

Ueber den Zusammenhang der Leitungsfähigkeit für Elektricität mit der Structur der Arpstalle hat G. Wiedemann (Pogg. Ann. LXXVI. 1849) Bersuche angestellt, indem er Platten verschiedener Arpstalle mit Lycopodium bestreute und rechtwinklich barauf eine feine isolirte Metallspitze setzte, welcher durch eine Leidner-Flasche positive Elektricität mitgetheilt wurde. Dabei entfernte sich das Pulver von der elektrischen Spitze nach allen Seiten gleichmäßig, also eine Kreisfläche entblößend, wenn der Krystall ein tesseraler war ober ein amorpher Körper zur Unterlage diente, für alle Kryftalle anderer Spsteme entstanden in dieser Weise ellpptische Figuren. Zu ähnlichen Resultaten ist v. Senarmont gekommen, welcher ben Arpstall mit Stanniol belegte und an der Belegung eine freisrunde Deffnung anbrachte, auf der die Metallspitze zu stehen kam, welcher Elektricität zugeführt wurde. Im Dunkeln zeigte sich während der Entladung bei tesseralen Arystallen eine leuchtende Areisfläche und ebenso auf den bafischen Flächen des quadratischen und hexagonalen Spstems; auf andern Flächen dieser Systeme sowie auf Krystallen des rhombischen und der klinischen Systeme gab eine Lichtlinie die Richtung der größeren Leitungsfähigkeit an.

Die untersuchten Arpstalle waren;

Bom tesseralen System: Liparit, Steinsalz, Maun, Sphalenit, Magnetit, Phrit, Galenit.

Vom quadratischen Shstem: Vesuvian, Kassiterit, Rutil.

Vom hexagonalen Shstem: Calcit, Apatit, Smaragd, Turmalin, Korund, Hämatit.

Vom rhombischen Spstem: Barpt, Cölestin, Schwefel, Topas, Antimonit, Aragonit, Staurolith, Seignettsalz. Vom klinorhombischen System: Spps, Borax, Feldspath, Epidot, Glauberit 2c.

Bom flinorhomboidischen Spstem: Rupservitriol, Aginit, boppelt chromsaures Rali. (Mémoire sur la conductibilité supersicielle des corps cristallisés par l'électricité de tension, par M. de Senarmont, lu à l'Acad. d. sc. le 17. décembre 1849. Ann. de Chim. et de Phys. 3. sér. t. X-XIX. 229.)

Die Eigenschaft des Magnetismus wurde von Haup, wie von seinen Vorgängern mit der Magnetnadel und einem Magnetstab gehrüft. Man unterschied am Magneteisenstein ben polarischen, 1 attractorischen, und den nicht polarischen, retractorischen. Haup zeigte, daß man sich bei der Bestimmung dieses Unterschiedes insofern leicht täuschen könne, als bei der Prüfung mit einem etwas starken Magnet der eine Pol des magnetischen Grzes möglicherweise aufgehoben und der entgegengesetzte dann hervorgerufen werde. Er gebrauchte daher zu solchen Versuchen eine Magnetnadel von schwacher magne tischer Kraft. Bon diesem Augenblick an, sagt er, wurde alles unter meinen Händen zu Magneten. Die Krystalle von der Insel Elba, die aus dem Dauphiné, von Framont, von der Insel Corsica u. s. w. stießen den einen Pol der kleinen Magnetnadel mit dem nämlichen Punkte ab, welcher ben entgegengesetzten Pol anzog. (Traité de Minéralogie. Tom. IV. 1801.) Um schwachen Magnetismus zu er: kennen, näherte er einer Magnetnadel einen Magnetstab bei gleich: namigen Polen, bis die Nadel rechtwinklich zum magnetischen Meridian zu stehen kam. Es bewirkte dann der geringste magnetische Zug einer Substanz das Umschlagen der Nadel. Auf diese Weise, welche er die Methode des doppelten Magnetismus nannte, erkannte

Die Entredung bes Gesetzes, baß gleichnamige Pele sich abstoßen und ungleichnamige sich anziehen und Nordmagnetismus beim Streichen sübliche Bolarität hervorbringe, so wie die Entbedung ber Inclination der Magnetnadel ift von Georg Hartmann, geb. 1489 zu Edoltsheim bei Bamberg, gest. 1564 zu Nürnberg.

er Magnetismus am Hämatit und Limonit, am Siderit, Bivianit, Beudantit (Würfelerz) und Chromit. Ebenso an mehreren Barietäten des Werner'schen Braunspath's, an allen Granaten, auch an den durchssichtigen und an allen Varietäten des Chrysolith. Er macht aufmerksam, daß letztere damit von andern Edelsteinen unterschieden werden können, denn kein anderer rother oder grüner Edelstein zeige die magnetische Eigenschaft. (Ann. des mines. Tom. XII. 1817. p. 329. Traité de Min. 2. ed. I. p. 219.)

Delesse prüfte ben Magnetismus von Mineralien und Felse arten und gelangte unter anderen zu dem Resultate, daß jede magnetische Substanz polarisch gemacht werden könne und daß die Vertheislung der magnetischen Pole in einem Arhstall nicht in Beziehung zu seinen Aren stehe. Zu ähnlichen Resultaten ist Greiß gelangt, konnte aber an den oktaedrischen Arhstallen das Magnetit von Psitsch in Tyrol, nicht wie an anderen, Polarität hervorbringen. (Delesse, Sur le magnétisme polaire dans les minéraux et dans les roches. Ann. de chim. et de phys. t. 25. 1849. Sur le pouvoir magnétique des roches. Ann. des mines. t. 14. und 15. 1849. Greiß, Pogg. Ann. 98. 1856.)

Die Erscheinungen bes von Faraday 1 (1846) entbeckten Diasmagnetismus sind zur Zeit nur an wenigen Mineralien erforscht worden. Diamagnetische Arpstalle stellen sich zwischen den Polen eines starken Elektromagnets rechtwinklich zur Verbindungslinie der Pole, wenn sie sich frei bewegen können. Man nennt diese Richtung aequatorial, während die beim gewöhnlichen Magnetismus (nach der Versbindungslinie der Pole) axial heißt.

Nach Faraday sind diamagnetisch: Wismuth, Antimon, Silber, Rupfer, Gold, Arsenik, Wolfram, Alaun, Calcit; nach Plücker?

¹ Michael Faraban, geb. am 22. Sept. 1791 zu Rewington bei Lonbon, Sohn eines Hufschmids, seit 1827 Professor ber Chemie ber Royals Institution in London.

² Julius Plücker, geb. am 16. Juli 1801 zu Elberfelb, Professor ber Mathematit und Physit an ber Universität zu Bonn.

und Beer: 1 Zirkon, Aragonit, Anhydrit, Topas, Disthen in manchen Barietäten 2c. Ein Zusammenhang der Erscheinung mit dem Charakter der optischen Agen, wie ihn Plücker vermuthete, wurde von Knoblauch und Tynball widersprochen und ist nach deren Bersuchen die Richtkraft nur mit der Richtung der größten Dichtigkeit sowohl bei magnetischen (paramagnetischen) als diamagnetischen Arpstallen und Körpern überhaupt zusammenhängend. (Plücker und Beer. Pogg. B. 81. 1850, ebenda die Unters. von H. Anoblauch und J. Tynball). Diese Untersuchungen, welche auch eine große Anzahl metal= lischer und nichtmetallischer Verbindungen als agial magnetisch dargethan haben, sind noch als beginnende anzusehen und vorläufig Gegenstand der Physik; es geht aber aus Plücker's Arbeiten bereits eine magnetische Charakteristik der Arpstallspsteme hervor, welche Analogie mit der optischen zeigt und in bessen Abhandlung "On the Magnetic Induction of Crystals. 1857 entividelt ift.

Ueber die Eigenschaft der Phosphorescenz hat J. Ph. Des= saignes (Journ. de Phys. 1809) zahlreiche Bersuche angestellt und es ist ihm gelungen, die durch Glühen zerstörte Eigenschaft des Phosphorescirens durch elektrische Schläge wieder herzustellen. Die vollständigste Arbeit hierüber, soweit die damals bekannten Nineralspecies sie möglich machten, geben die fünf Abhandlungen von Joseph Placidus Heinrich. 2 (Die Phosphorescenz der Körper 2c. 1811 bis 1820). Mit den Vorsichtsmaßregeln, welche er anwendete und mit seinem sehr geübten Auge erkannte er die Phosphorescenz sowohl

¹ August Beer, geb. am 31. Juli 1825 ju Trier, Professor ber Mathematik an ber Universität zu Bonn.

² Jofeph Placibus Beinrich, geb. am 19. Oft. 1758 zu Schierling im Rreise Oberpfalz und Regensburg in Bapern, geft. am 18. Jan. 1825 ju Regensburg, Benedictiner im Reichsstift St. Emmeran in Regensburg, wo er 1785 bis 1791 Philosophie lebrte, bann Professor ber Raturlebre an ber Univerfität zu Jugolstadt 1791 bis 1798 und fpater Professor ber Experimentalphyfit am Lycenm ju Regensburg.

durch Bestrahlung als durch Erwärmen für eine große Anzahl von Mineralien, bei welchem sie die dahin übersehen worden war, es stellte sich aber dabei heraus, daß die Eigenschaft bei verschiedenen Individuen derselben Species nicht constant sep; so fand er Diamanten, welche durch Bestrahlung nicht phosphorescirten, während ihnen im Allgemeinen diese Eigenschaft in einem vorzüglichen Grade zukommt. Er zeigte, daß Bestrahlung durch elektrisches Licht wie Sonnenlicht wirkt, bestimmte für viele Mineralien, welche durch Erwärmung phosphoresciren, die dazu nöthige Temperatur und bestätigte, daß durch wiederholte elektrische Schläge das durch Glühen zerstörte Leuchtversmögen wieder hergestellt werden könne.

Im Jahr 1820 erschien auch eine Abhandlung von Brewster über die Phosphorescenz der Mineralien. Er bediente sich zur Besobachtung theilweise eines Flintenlauses, in welchem er die Probe erhitzte. Er hat aus seinen Versuchen folgende Resultate zusammensgestellt:

- 1. Die Eigenthümlichkeit durch Temperaturerhöhung zu phosphoreseiren kommt einer großen Anzahl mineralischer Substanzen zu.
- 2. Dergleichen Mineralien sind meistens gefärbt und nur unvoll-kommen durchsichtig.
- 3. Die Farbe des phosphorischen Lichtes steht in keinem bestimmten Zusammenhang mit der Farbe des Minerals.
- 4. Die Eigenschaft zu phosphoreseiren kann durch eine sehr intensive Hitze vollkommen zerstört werden.
- 5. Im Allgemeinen wird das Licht nicht wieder von Substanzen absorbirt, welche phosphorescirt haben.
- 6. Die Erscheinung des phosphorischen Lichtes durch Erwärmen ist unabhängig von dem durch Reibung erzeugten, denn es können Körper durch Reiben noch phosphoresciren, welche durch Erhipen diese Eigenschaft verloren haben.
- 7. Das phosphorische Licht hat dieselben Eigenschaften wie das Licht der Sonne oder eines anderen leuchtenden Körpers.
 - 8. Da einige Varietäten berfelben Species phosphoresciren, andere

aber nicht, so kann die Phosphorescenz nicht als eine wesentliche Eigenschaft eines bestimmten Minerals angesehen werden.

Brewster beobachtete auch, daß manche Mineralien aus versschiedenartig phosphorescirenden Theilen zusammengesetzt sehen, eine Beobachtung, welche von Pallas ischon 1783 (Mémoires de Petersbourg t. I.) gemacht worden ist. Er beschreibt einen Flußspath von Ratharinenburg, welcher schon beim Erwärmen durch die Hand einen weißlichen Schein gibt, der sich mit gesteigerter Wärme in Grün und Blau verändert und erwähnt dabei Barietäten dieses Minerals von Dubousoun und Breitenbrunn in Sachsen, welche auf violettem Grunde grün geadert sind und bei denen die grünen Parthien immer zuerst, auch wohl nur allein, beim Erwärmen phosphorescirend werden. (Annales de Chimie et de Physique. Tom. XIV. 1820.)

Th. J. Pearsall hat die Bersuche mit Anwendung von Elektricität (1830) wieder aufgenommen und gezeigt, daß manche Mineralien, welche durch Erwärmen für sich nicht phosphorescirend werden, diese Eigenschaft durch elektrische Schläge erlangen können, so manche Flußspäthe, Calcite und Diamanten, andere dagegen, Amethyste, Sapphire, Granaten 2c. zeigten weber für sich noch nach bem Elektrisiren eine Phosphorescenz. (Pogg. Ann. 96. 1830.) Er zeigt weiter am Flußspath, daß sich die Farbe des phosphorischen Lichtes mit der Zahl der elektrischen Schläge verändere und zwar für geglühte und nicht geglühte Proben. Ein äußerft glänzendes Resultat gaben die letteren. Auch die schon von Grotthuß (Schweigger's Journ. XV. 1815) gemache ten Beobachtungen über geglühten und nicht geglühten Chlorophan, welchen er in Salzfäure löste und durch Abdampfen ober Fällung mit Ammoniak wieder gewann, wiederholte Pearsall und fand, daß sich die aus solcher Lösung absetzenden Arpstalle als phosphorescirend erwiesen, das Präcipitat mit Ammoniak aber nicht, auch nicht durch Elektrisiren.

¹ Peter Simon Pallas, geb. 1741 zu Berlin, gest. 1811 baselbst, wurde 1768 von der Kaiserin Katharina II. nach Rußland berufen, um das Reich naturwissenschaftlich zu durchforschen, bereiste Siberien, den Altai 2., kehrte 1810 nach Berlin zurück.

Grotthuß i hatte ben so gefällten Chlorophan stark phosphorescirend gefunden, wenn er vorher nicht geglüht worden war, der geglühte aber auf diese Weise behandelt, zeigte nur schwache Phosphorescenz. Auch eine theilweise obwohl nicht andauernde Färbung von Flußspäthen, welche durch Glühen farblos geworden waren, hat Pearsall bei der Einwirkung elektrischer Schläge beobachtet. (Pogg. Ann. 98. 1831.) J. W. Drapper fand, daß ein durch Insolation phosphorescirender Körper keine Elektricität dabei zeige. (Chemischpharmaceut. Centralblatt 1851.) J. Schneiber machte aufmerkam, daß ein Theil der Lichterscheinungen beim Zusammonschlagen von Quaraftuden baher rühre, daß in Folge ber heftigen Reibung Splitter zum Glühen kommen und dadurch sogar Schwefelstaub entzündet werden kann. Die Phosphorescenz entstehe durch eine öfters bis zur Aufhebung ihres Zusammenhanges sich steigernde Erschütterung ber Molecule, wie solches schon von Pott angebeutet wurde. (Pogg. Ann. B. 96. 1855.)

g. Arpfallogenie.

Sowie die Untersuchung der Arhstalle in den verschiedensten Richtungen aufgegriffen und weiter geführt wurde, ebenso beschäftigte man sich damit, die Umstände ihrer Entstehung zu erforschen. Die betressenden Beobachtungen sind so zahlreich, mitunter auch in den früheren Zeiträumen schon aufgenommen, daß hier nur angeführt werden kann, was dem Blid eine vorher nicht gekannte, neue Richtung auf diesem Gebiete des Studiums eröffnet hat. Es ist zunächst die Entdedung des Dimorphismus von Mitscherlich zu erwähnen, wobei er zeigt, wie je nach den Berhältnissen die bei der Arhstallbildung wirkssam, namentlich je nach der Temperatur bei welcher sie stattsindet, sür dieselbe Mischung eine wesentlich verschiedene Form entstehen kann. (R. B. Akad. Handl. 1821). Er hat diese Erscheisnung zuerst am sauren phosphorsauren Natrum beobachtet, dann aber

¹ Theodor Freiherr von Grotthuß, geb. 1785 zu Leipzig, geft. 1822 zu Gebbut in ruffisch Litthauen, Privatmann.

auch am Schwefel gezeigt, daß er im rhombischen oder klinorhoms bischen System krystallisire, je nachdem er aus einer Lösung von Schweselkohlenstoff sich ausscheide oder aus dem Schwelzsluß erstarre. (Ann. d. chim. et de phys. XXIV: 1823.)

Rupffer glaubte zwar, diese klinorhombischen Krystalle auf die gewöhnlichen rhombischen reduciren zu können (Pogg. Ann. B. II. 1824), es kamen aber bald mehrere Fälle vor, welche die seltsame Erscheisnung des Dimorphismus bestätigten.

Haidinger und Mitscherlich fanden, daß Zinkvitriol und Bittersalz, je nach der Temperatur bei der ihre Lösung krystallisirt, ebenso das rhombische oder klinorhombische System annehmen, ohne alle Veränderung der Mischung (Pogg. Ann. B. VI. 1826) und daß der Rickelvitriol aus der wässerigen Lösung unter 150 C in rhom= bischen, zwischen 15° und 20° aber in quadratischen Krystallen sich ausscheibe, es zeigte sich sogar, daß dieses Salz über 30° klinorhombisch krystallisire und daß mithin ein Trimorphismus bestehe. Frankenbeim fand später Dimorphismus am Salpeter und stellte zu bem bekannten rhombischen auch rhomboedrischen dar. (Pogg. 40. 1837.) Noch merkwürdiger aber als. diese Erscheinung war die Beobachtung Mitscherlich's, daß solche Arpstalle durch Temperaturerhöhung ihre Form wechseln, ohne in flussigen Zustand versetzt worden ju sehn. So fand er, daß die rhombischen Krystalle des Zinkvitriols und Bittersalzes bei 42° in ein Aggregat klinorhombischer Individuen sich verwandeln und daß die rhombischen Arpstalle des Nickelvitriols in einem verschlossenen Glase der Sonnenwärme ausgesetzt, oft ihre äußere Form behalten, daß fie fich aber beim Zerbrechen als ein Haufwerk von Quadratppramiden zeigen. Aehnliches beobachtete er an Kryftallen von selensauerm Zinkoryd (Pogg. Ann. B. XI. 1827). Auch das Zerfallen des Aragonit beim Erhitzen wurde einer ähnlichen Umlagerung der Molecüle von der rhombischen zur rhomboedrischen Form zugeschrieben (A. a. D.) und ebenso die merkwürdige Beränderung, welche das gelbe rhombische Queckfilberjodid durch bloße Berührung erleidet, indem es in die quadratische rothe Modifikation übergeht. (Mitscherlich in Pogg. Ann. XXVII. 1833.) Man erkannte, daß nicht ein flüssiger oder elastisch flüssiger, dampfförmiger Zustand erfordert werde, um Arhstalle zu bilden, wie man bisher geglaubt hatte, sondern daß dazu geeignete Molecularbewegungen auch im starren Zustand der Körper porkommen können.

Dagegen hat Volger überhaupt in Abrede gestellt, daß eine Dimorphie oder Polymorphie begründet sep, indem er nachzuweisen suchte, daß der Fall einer Trimorphie für die Titansäure, auf welche G. Rose aufmerksam gemacht hatte, durch Pseudomorphosie zu erklären sep; der Anatas sep ursprünglich blaues Titanoppd, der Brookit Titans oxydhydrat gewesen und mit **Beibehaltung** der Form zu Titansäure umgewandelt worden, nur der Rutil seh ursprünglich diese Säure in ihrer eigenthümlichen Kryftallisation; die Kryftalle des Calcits aber sepen, wie ähnliches schon Bernhardi annahm, auf die des Aragonits zurückzuführen, welchen er übrigens etwas andere Abmeffungen zuerkannte, als sie die Erfahrung bisher gegeben. (Studien zur Entwicklungsgeschichte der Mineralien. 1853, — Aragonit und Kalzit. Zürich 1855.) 1 Wenn es schwer war, die Umgestaltung eines bereits geregelten Krystallbaues in einen anderen ohne Aufhebung des festen Zustandes anzunehmen, so fand sich weiter an dem von Fuchs aufgestellten Amorphismus ein Berhältniß, welches dergleichen Umlage= rung fester Molecüle nicht zweifelhaft ließ. Fuchs bezeichnete mit amorph einen Zustand bes Starren ohne Arpstallisation, einen Zustand, welcher einem Fluidum vergleichbar sep, wenn man sich dessen bekannte Beweglichkeit der Theile wegdenke. Auch dieser Zustand liesert Arpstalle, ohne daß die Herstellung einer Fluidität nothwendig ist.

Arpstalle auseinander zurückzusühren, wobei aber Winkeldisserenzen von 3 bis 40 nicht berücksichtigt wurden (Instit. 1848). Ebenso hat Alb. Müller die Aehnlichkeit gewisser Combinationen aus verschiedenen Arpstallspstemen dasür geltend zu machen gesucht (Verhandl. der natursorsch. Gesellsch. in Basel IX.). Bergl. auch Ladren "Thèses de chimie et de physique présentées à la saculté de sciences de Paris 1852 und Mémoires de l'académie de Dijon. 1854.

Fuchs! hat über diesen Gegenstand eine sehr interessante, oft misterstandene Abhandlung geschrieben, worin er auf die Verschiedenheit von Opal und Quarz ausmerkam macht und Beispiele ansührt, wie amorphe Substanzen allmählig in den krhstallisierten Zustand übergehen; so der längere Zeit geschmolzene und in Wasser gegossene, plastisch gewordene Schwesel und die glasige arsenichte Säure, welche nach und nach krhstallinisches Gestüge annimmt, ein Analogon zu der Umwandlung des glasigen Apselzuckers in krhstallisierten, welche Beudant oder Braconnot (1821) zuerst beobachtete, oder des Glases, wenn es porcellanartig gemacht wird, wie dazu Reaumur im Jahr 1739 ein Bersahren angegeben. Andererseits zeigte Fuchs, wie krhstallisiertes Schweselantimon, wenn es geschmolzen und rasch erkaltet wird, amorphen Zustand annimmt und neuerdings geschmolzen und langsam erkaltet wieder in den krhstallisierten Zustand zurücksehrt. (Schweigger's Journ. d. Ch. VII. 1833 und Pogg. B. 31. 1834; Erdmann's J. B. VII. 1836.)

Segen diese Ansicht sind Einwendungen von Berzelius und Frankenheim erhoben worden. Berzelius glaubte, daß die Ersscheinungen der Amorphie auf die Jomerie zu beziehen sehen, "damit, sagt er, fällt auch das hauptsächlich Wichtige im Unterschied zwischen krystallisit und gestaltlos weg, denn es giebt verschiedene isomerische Modisicationen, die beide krystallisiren." (Berzelius Jahresber. 1834 S. 184.) Die Jomerie besteht nach ihm darin, "daß es Körper giebt, die aus einer gleichen Atomenanzahl derselben Elemente zusammengesetzt sind, diese aber auf ungleiche Weise zusammengelegt enthalten, und dadurch ungleiche chemische Sigenschaften und ungleiche Krystallsorm

¹ Johann Repomul von Fuchs, geb. am 15. Mai 1774 zu Mattenzell im baperischen Bald, gest. am 5. März 1856 zu München, studirte anfangs Medicin an der Universität in Wien, wendete sich aber bald mit Borliebe der Chemie und Mineralogie zu. 1805 wurde er Privatdocent für diese Wissenschaften an der Universität zu Landshut, 1807 ordentlicher Professor daselbst; 1828 Conservator der mineralogischen Sammlung des Staates und Alabemiker in München. Beim Umzug der Landshuter Universität nach München 1826 docirte er als Professor Mineralogie. 1833 wurde er in das Obermedicinal-Comité berusen und 1835 zum Oberbergrath ernannt.

haben" (Jahresb. S. 1832. 44). Dumas dehnte diese Jdee so weit aus, daß er sogar an die Möglichkeit erinnerte, es konnten Platin und Fridium, Robalt und Nickel, isomerische Modificationen eines und desselben Grundstoffes sehn oder 1 Atom Molphbänsäure eine isomere Modification von 2 Atomen Wolframsäure 2c. (Jahresb. 1833 S. 66.) Fuchs bemerkte dagegen, daß der Jomerismus bei Aufstellung des Amorphismus gar nicht in Betracht komme, daß kein Körper für sich als isomerisch bezeichnet werden könne, wohl aber als amorph und zwar durch die Eigenthümlichkeit, in allen Theilen und nach allen Richtungen gleiche physische Beschaffenheit zu zeigen, d. h. gleich coharent, gleich elastisch, gleich hart zu sehn und zu Licht und Wärme sich gleich zu verhalten. Das Verhältniß der Jomerie seh ganz unerklärt. "Es war wohl, sagt er, dabei von einem Umlegen der Atome die Rede, allein dieß wird man doch nicht im Ernste für eine Erklärung ausgeben wollen. Man könnte sich dabei nur eine ähnliche Beränderung in der Lage denken, wie wir sie im Groben bei den Zwillingskryskallen beobachten; allein eine solche Beränderung verursacht keine qualitative Berschiedenheit der Körper, indem das Umlegen bloß ein mechanischer, aber kein chemischer Vorgang ift." Es habe vielmehr das Ansehen, daß sich der Isomerismus zum Theil in Krystallismus und Amorphismus auflösen werbe. (Erdmann's Journ. VII. 1836. S. 345.)

Die Theorie des Amorphismus wurde ebenfalls von Frankens heim i bekämpft, welcher das geringere specisische Gewicht und die Leichtlöslichkeit der sogenannten amorphen Substanzen durch die Unswesenheit von Poren und damit das verschiedene Verhalten des Opals vom Quarz zu erklären suchte. (In dessen "Lehre von der Cohäsion." 1835. S. 391.) Fuchs entgegnete, daß, abgesehen von den Poren, welche die atomistische Theorie überall annimmt, mit den von Frankensheim gemeinten die vollkommene Continuität der amorphen glasartigen Substanzen im Widerspruch stehe, vermöge welcher sie einen starken Glanz und vollkommene Durchsichtigkeit besitzen, wenn sie von Natur

¹ Morit Ludwig Frankenheim, geb. 1801 am 29. Juni zu Braun- schweig, Professor der Physik an ber Universität zu Breslau.

aus die Eigenschaft haben, dem Lichte den Durchgang zu gestatten, daß sich baraus die geringere Härte des Opals gegenüber dem Quarz ebenso wenig erklären lasse, als die schwarze Farbe des amorphen Schwefelquecfilbers ober die rothbraune des amorphen Schwefelantimons, ober die Geschmeidigkeit des amorphen Schwefels. Auch erkläre die Annahme von Poren nicht wie gewisse Silicate, z. B. Granat (Besuvian), vor dem Schmelzen von Säuren nur schwer angegriffen werden und dann die Rieselerde pulverförmig sich ausscheibet, während sich die Gläser, die sie beim Schmelzen liefern, leicht auflösen und eine vollkommene Gallerte bilden. Durch ein Arpstallisiren, mit ober ohne Dimorphismus laffe sich diese Umwandlung nicht erklären, denn bei einer krystallinischen Masse set die Bruchsläche uneben, matt ober nur schimmernd, aber nicht glatt und glänzend, wie beim Glase bes Granats (und Besubians). (Erbmann's Journ. 1836 VII. S. 345.) Frankenheim hat seine Ansicht noch einmal zu vertheidigen gesucht. "Niemand zweifelt, sagt er, an der krystallinischen Structur einer Platin=, Silber:, Gold: oder Kupfer:Platte, die auf galvanischem Wege oder burch Zusammendrücken des feinen metallischen Pulvers gebildet ist; man hat aber ebenso wenig Grund an dem krystallinischen Gefüge des gebrannten Thones zu zweifeln. Die Schwefeltropfen und viele Metallbäder, in denen man bei der Erstarrung die Arpstallfäden deutlich fieht, zeigen, sowie sie ganz erstarrt find, keine Spur mehr an den Arpstallen, in die sie sich verwandelt haben, so wenig wie das durch Die Processe des Schmiedens in seinem Gefüge veränderte körnige Eisen noch Arhstallflächen hat." (Spstem der Arhstalle. Breslau 1842 S. 164.) Die angeführte für den Amorphismus des geschmolzenen Granats geltend gemachte Löslichkeit in Salzsäure 2c. ist von den Gegnern nicht weiter erklärt worden.

Mit der Erkenntniß einer Molecularbewegung ohne stüssigen Zustand erklärte sich weiter eine Menge von Erscheinungen an den Pseudosmorphosen. Schon Werner hatte auf sogenannte Afterkrystalle hingewiesen und Breithaupt hat in einer kleinen Schrift "Ueber die Aechtheit der Arystalle. Freiberg 1815" mehrere dergleichen besprochen

und die Unterschiede von den ächten darzuthun gesucht. Haup hat dafür das Wort "Epigénie," Nachbildung, gebraucht, und erwähnt, daß sein Chaux sulfatée épigène Anhydrit gewesen, welcher durch Aufnahme von Waffer Gpps geworden, ohne dabei die Anhybritform Haidinger (Pogg. Ann. B. 11. 1827) hat in dieser zu verlieren. Weise eine größere Reihe solcher Pseudomorphosen genügend erklärt und gezeigt, daß mit den eintretenden chemischen Veränderungen auch ein Umkrystallisiren für die Neubildung stattfindet, welches im Innern des ursprünglichen Minerals bemerkbar; während äußerlich die Form des letteren noch erhalten ist. Dahin gehört die (schon früher von Beubant beobachtete) krystallinische Umwandlung von Rupferlasur ober Lasurit zu Malachit, von Chalkosin zu Bornit, Magnetit zu Hämatit, Galenit zu Anglesit, Barptocalcit in Barpt, Analcim in Prehnit, die Umwandlung von Cuprit zu Malachit (schon von Ullmann 1814 erwähnt), von Antimonit in Balentinit 2c.

Diese Pseudomorphosen zeigen nicht nur eigenthümliche Berhältnisse von Arpstallbildung, sondern zugleich die mannigfaltige Art der Nineralbildung überhaupt und der Beränderungen, welcher eine Species fähig ist.

Eine Reihe hieher gehöriger Thatsachen hat Landgrebe 1 gesams melt (Ueber die Pseudomorphosen im Mineralreich 2c. Cassel. 1841) und bespricht die durch Absormung, mittelst Umbüllung oder Ausstüllung, und die durch Umwandlung entstehenden Bildungen (die metassomatischen Pseudomorphosen Naumann's) in viererlei Weise vor sich gehend, nämlich ohne Abgabe oder Aufnahme von Stossen, mit Verslust von Bestandtheilen, mit Ausnahme von solchen, mit Austausch von Stossen. Blum 2 (die Pseudomorphosen 2c. Stuttgart. 1843, mit Nachträgen 1847. 1852) führt die betressenden Erscheinungen wesentlich auf zwei Arten zurück: 1) Umwandlung eines Minerals in

¹ Georg Landgrebe, geb. 1802 zu Caffel, Privatbocent an ber Universität zu Marburg.

² Joh. Reinhard Blum, geb. 1802 zu Hanau, Professor an ber Universität zu Beibelberg.

ein anderes, 2) Verdrängung eines Minerals durch ein anderes. Er nennt letztere Umbildungen Verdrängungs Pseudomorphosen. Er beschreibt 263 Fälle dieser verschiedenartigen Bildungen. Als die bei der Umwandlung besonders thätigen Agentien erkennt er Sauerstoff, Wasser, Rohlensäure, Schwesel und Talkerde, bei den Verdrängungs Pseudomorphosen sind die Verdränger vorherrschend Quarz, Hämatit, Limonit, Phrit.

Eine elektrochemische Erklärung ber Vorgänge hat B. Haibinger versucht (Ueber anogene und katogene Pseudomorphosen, Tagblatt der Bersammlung der deutschen Naturforscher zu Eraz. 3. 1843. Dessen Handbuch der bestimmenden Mineralogie. 1845). Entsprechend dem elektropositiven Pol der galvanischen Säule, welchen man Anode genannt hat und dem negativen, welcher Katode heißt, theilt er die pseudomorphen Bildungen in anogene und katogene; bei ersteren wirkt eine elektronegative Substanz umwandelnd auf die vorhandene zu ihr elektropositive, bei letzteren ist es umgekehrt. Haibinger glaubt damit auch das Vorkommen der in elektronegativer Richtung fortschreitenden Pseudomorphosen näher der Erdoberstäche, also Evw hinauf, gegen die entgegengesetzen xaxw hinab andeuten zu können.

Diese Erklärung ist streng genommen nur für einige Fälle (Dzhbation, Schwessung) passend, benn ein galvanischer Strom kann wohl Berbindungen erzeugen, auch Präcipitate auf der Ratode, daß aber ein Auswechseln einer Mischung durch eine andere dabei vorkomme, ist nicht erwiesen, man müßte nur die einfachsten chemischen Fällungen dahin rechnen, welche aber besser unmittelbar als solche bezeichnet werden. Man hat sich daher auch näherliegenden Ursachen zugewandt und vorzüglich Scheerer und Delesse haben eine Kritis der früheren Erklärungsarten der pseudomorphen Bildungen vorgenommen. Dabei ist Scheerer zur Unterscheidung einer eigenen Art derselben

¹ R. J. A. Theodor Scheerer, geb. 1813 zu Berlin, Professor ber Themie an ber Bergakabemie zu Freiberg.

² Achille Delesse, geb. 1817 zu Met, Ingénieur des Mincs, Professor ber Geologie und Mineralogie bei ber Facultät ber Wissenschaften zu Besangon.

veranlaßt worden und nennt eine Umwandlung, wie sie beim Ainorhombischen Schwefel mit Erhaltung der äußeren Form innerlich zum rhombischen stattfindet, Paramorphose. Das ursprüngliche in der äußeren Form noch kenntliche Mineral, welches der Paramorphose zu Grunde liegt, bezeichnet er nach Haibinger's Vorschlag durch den Zusat "Paläo." Er erwähnt eines rhombisch krystallisirten Ratroliths aus Norwegen, äußerlich mit klinorhombischer Gestalt des Paläo-Natroliths, eines Amphibols nach Paläo-Amphibol, Albit's nach Baläo-Albit u. s. w. Er bezeichnet den weiteren Unterschied solcher Paramorphosen von den gewöhnlichen Umwandlungs: und Verdrängungs Pseudomorphosen, indem er aufmerksam macht, daß biese stets durch eine über die Grenzen des ursprünglichen Arpstalls hinausgehende Molecular= Wanderung gebildet wurden, während die Paramorphosen durch eine innerhalb der Grenze des ursprünglichen Krystalls stattfindende Molecular-Umsetzung entstanden. Die Bildung einer gewöhnlichen Pseudomorphose verlange mechanische Abzugswege für den Stoffwechsel und seh stets mit Beränderung des ursprünglichen absoluten Gewichtes verbunden, der Proceh des Paramorphismus beruhe aber einzig und allein auf einer innerhalb bes betreffenden Arpftalls stattfindenden Molecular : Anziehung, deren Ursachen und Wirkungen auch bei völliger Absperrung-aller mechanischen Abzugswege eintreten können. Als ein Beispiel einer künstlich erzeugten Mineral=Paramorphose erwähnt er den geglühten Gadolinit, welcher nach dem Eintreten des ihn charakteristrenden Verglimmens an absolutem Gewicht nicht merklich verliert, an specifischem Gewicht aber nach seiner Beobachtung von 4,35 auf 4,63 kommt. Dabei zeige das optische Berhalten vor und nach dem Glühen Arpstallstructur, die Volumabnahme nach dem Glühen weise aber auf eine andere Arpstallisation hin, als sie vor dem Glüben bestehe. Für das Erkennen solcher Paramorphosen diene besonders auch die Art ihres Vorkommens, sie fänden sich mitten in dichtem unzersetzten Gestein eingewachsen, wo eine Stoffwanderung nach außen oder von außen nicht möglich seh. (Der Paramorphismus und seine Bedeutung in der Chemie, Mineralogie und Geologie. Braunschw. 1854.)

Scheerer bezweifelt die Richtigkeit der Erklärungen Blum's für mehrere besprochene Fälle, namentlich für die durch Austausch von Bestandtheilen citirten Umwandlungs-Pseudomorphosen, wo er von den 119 angegebenen Fällen nur 60 gelten läßt, ebenso beanstandet er einen großen Theil von Blum's Verdrängungs-Pseudomorphosen. Rach seinen Erklärungen sind nämlich manche dergleichen Bildungen eines weit complicirteren Ursprunges als man bis dahin angenommen hatte, denn es stellen sich solche zuweilen als Pseudomorphosen nach Pseudomorphosen heraus. Scheerer nennt diese polygene Pseudomorphosen im Gegensatzu benen von einem Bildungsstadium, welche er als monogene bezeichnet. Er zählt dahin Calcit nach Barpt, Galenit nach Calcit, Hämatit nach Barpt 2c. und hat auf chemischem Bege mehrere von beiden Arten dargestellt. Natürlich werden dadurch, wie er auch zugesteht, nur die Möglichkeiten solcher Processe angedeutet, die übrigens in der Natur vielfach anders gewesen sehn können und zur Zeit meist unbekannt find. (Bemerkungen und Beobachtungen über Afterfrystalle. Braunschweig. 1856. Besonderer Abdruck aus dem Handwörterbuche der reinen und angewandten Chemie von Liebig, Poggendorff und Wöhler. 2. Aufl.)

Delesse macht aufmerkam, daß man oft mit Unrecht von einem fremdartig eingeschlossenen Kern auf eine Pseudomorphose des umgebens den Krhstalls geschlossen habe, so von eingeschlossenem Granat auf den überkrhstallisirten Besuvian, da auch das Umgekehrte vorkomme, so von Glimmer in Disthen, Andalusit, Staurolith, Chlorit in Magnetit zc. Sepen Mineralien zugleich kryskallisirt, was leicht zu begreisen, so können sie sich in allen Berhältnissen umbüllen und durchdringen. Beachtenswerth seh die Umhüllung eines Minerals durch ein anderes, wenn dabei eine gewisse Shmmetrie der Kryskallstructur vorkomme, enveloppement avec orientation. Er citirt Beispiele von verschiedenen Mineralien, deren kryskallinisches Gesüge radial nach demselben Censtrum gebe, so daß sie, wie er sagt, eine structure en cocarde zeigen, erinnert an die regelmäßigen Berwachsungen von Disthen und Staurolith, Rutil und Hämatit (Basanomelan), Amphidol und Augit und

ähnlicher, beren bereits am Schlusse bes Artikels Arpstallographie Erswähnung geschah, und hält viele bergleichen Erscheinungen für ein Beichen einer, wenn auch nicht absolut gleichzeitigen Arhstallisation und wenn auch ein einhüllendes oder eingehülltes Mineral pseudomorphsehn könne, so seh das doch keineswegs immer der Fall. Andererseits erkläre der Jomorphismus mehrere Fälle, wo man Pseudomorphismus angenommen habe. Er giebt in tabellarischer Zusammenstellung die bekannten pseudomorphirenden und pseudomorphosirten Species. Unter den ersteren erscheinen, wie schon Blum demerkte, am häusigsken Phrit, Hämatit, Limonit, Quarz und Hydrosilicate mit Talkerde, unter den pseudomorphosirten Liparit, Steinsalz, Barpt, Anhydrit, Ghps, Carbonate. An 1/4 der bekannten (nach Naumann 642) Species komme Pseudomorphismus vor. (Recherches sur les Pseudomorphoses. Ann. des Mines. t. XVI. 1859.)

Es haben ferner über Pseudomorphosen geschrieben: Dr. Gustav Bischof! Lehrbuch der chemischen und physikalischen Geologie. B. II. 1855. Bespricht ausführlich die im Großen dabei wirkenden chemischen Agentien. G. H. Otto Volger, die Entwicklungsgeschichte der Mieneralien der Talkglimmer-Familie 2c. Zürich. 1855. Dr. G. Georg Winkler, die Pseudomorphosen des Niveralreiches. Nünchen. 1855.

Beiträge zur Kenntniß solcher Bildungen und Umbildungen haben geliefert: Breithaupt, Dana, Glocker, Nöggerath, v. Hauer, Knop, Kenngott, H. Müller, Reuß, Sandberger, G. Rose, G. vom Rath, Sillem, Sorby, v. Zepharovich u. a.

Die erwähnten Molecularbewegungen in starren Körpern sind auch von J. F. L. Hausmann besprochen und durch Beobachtungen an neuen Beispielen festgestellt worden. Ueber die durch Molecular-bewegungen in starren leblosen Körpern bewirkten Formänderungen. Söttingen. 1856.

Die pseudomorphen Berhältnisse bürfen nicht unbeachtet bleiben, wenn Räthsel über Anomalien von Krystallformen gegenüber deren

¹ Carl Gustav Christoph Bischof, geb. 1792 zu Rürnberg, Professor ter Chemie und Technologie au ter Universität zu Bonn.

Mischungen vorliegen, ein besonderes Interesse haben sie aber für die geologischen Erklärungen. Diese Bildungen sind übrigens zuweilen so trügerisch, daß selbst der vielgeübte Krystallograph Weiß die Haptoritz Krystalle (Pseudomorphosen von Quarz nach Datolith) für ächte erklärt und als ein Analogon von Calcit und Aragonit angesehen hat, obwohl sie von Levy und Philipps richtig gedeutet worden waren. (Abh. der Berliner Akademie 1829.)

Eine interessante Quelle der Arpstallbildung hat Becquerel ikennen gelehrt, welcher Arpstalle mittelst eines sehr langsam wirkenden galvanischen Stromes darstellte. Er experimentirte mit einer in Usorm gebogenen Röhre, welche er an der Biegung mit Thon oder Sand (als Diaphragma) füllte und in die beiden Schenkel verschiedene Flüssigsteiten goß, die er mit einem Aupferstreisen verband. Er erhielt in dieser Weise Arpstalle verschiedener Salze und Schweselverbindungen. (Nehrere Aussätze in den Ann. de Chim. von 1827—1832; Instit. 1853.)

Ebelmen ² machte ebenfalls eine neue Art solcher Bildungen bekannt, indem er Lösungsmittel im Schmelzsluß auf verschiedene Versbindungen anwendete und durch gesteigerte fortgesetzte Hitze erstere wieder entsernte. Als solche Lösungsmittel gebrauchte er die Borsäure und den Borax. Er hat eine Reihe von Mineralien, deren fünstlich dargestellte Nischungen er in besagter Beise auflöste, in Arnstallen erhalten und verwandte neue Species gebildet, so in der Reihe der Spinelle u. a. (Ann. de ohim. et de phys. 22. 1847 und 33. 1851.)

Die Zersetzung flüchtiger Substanzen bei erhöhter Temperatur ober deren Einwirkung auf bestimmte Mischungen war zum Zweck von Arpstallbildung ebenfalls Gegenstand der Forschung. Wöhler stellte Arpstalle von Chromopyd her, indem er den Dampf von Chromsuperschlorid durch Glüben zersetzte (Pogg. B. 33. 1834), Nimé verwandelte

¹ Anton Casar Becquerel, geb. 1788 zu Chatillon sur Loing, Departement Loiret, Prosessor am Musée d'histoire naturelle in Paris.

² Jakob Joseph Ebelmen, geb. 1814 zu Baume les Dames, Departement Doubs, gest. 1852 zu Sevres, Ingénieur en chef des Mines, Prosesser der Docimasie an der École des Mines (1840) und Administrator ter Porcellanfabrit zu Sevres (seit 1847).

Chloreisen durch einen Strom von Schwefelwasserstoss in Markasit (Bullét. de la soc. géol. de France. Tom. VI. 1835), Daubrée hat durch ähnliche Zersethung von Dämpsen von Zinnchlorid und Titanchlorid, bei Zutritt von Wasserdamps, Arhstalle von Zinnogyd (rhombische) und Titanogyd erhalten; durch Einwirkung von Phosphorchlorid auf glühenden Kalk, Arhstalle von Apatit; Durocher erhielt Bismuthin: und Antimonit-Arhstalle durch Zersethung von Chlorwismut und Chlorantimon mit Schweselwasserstoss in der Glühebige 2c. (Daubrée, Comptes rendus le l'Acad. XXIX. 1849; Durocher. Ibid. XXVIII. 1849.)

Daubrée hat ferner gezeigt, daß bei Einwirkung von Chlorsilicium auf rothglühende Kalkerbe, Talkerbe, Thonerde 2c. krystalli: sirter Quarz und verschiedene Silicate, Wollastonit, Chrysolith, Disthen, Diopsid, Feldspath, Granat 2c. erhalten werden können; durch ahn: liche Anwendung von Chloraluminium — Rorund, Spinell, Gahnit 2c. (L. Instit. XXII. 1854). Wie Substanzen, welche unter gewöhnlichen Verhältnissen von Druck und Temperatur unlöslich sind, bei starkem Druck und erhöhter Temperatur gelöst und aus der Lösung dann in Arpstallen erhalten werden können, hat Schafhäutl an der Rieselerbe gezeigt, die er auf solche Weise in Wasser löste und baraus Quarzkrystalle erhielt. (Münchner Gelehrte Anzeigen 1845. April. S. 557.) Ebenso löste Wöhler bei einem Drucke von 10 — 12 Atmosphären und einer Temperatur von 1800 — 1900 - Apophpllit in Wasser und erhielt daraus Arpstalle dieses Minerals. (Ann. der Chem. und Pharmac. LXV. 1849.) Diese Bersuche find in größerer Ausbehnung von Senarmont und Daubrée? weiter geführt worden. Senarmont erhitzte die Substanzen, welche aufeinander wirken und ein Lösungsmittel 3. B. durch Entbindung von Rohlen:

¹ R. Emil Schafhäutl, geb. 1803 am 16. Febr. zu Ingolstabt, Professor ber Geognosie an ber Universität zu München und Conservator ber geognoftischen Staatssammlung bafelbst.

² Paul Daubree, geb. 1814 am 25. Juni zu Met, Ingénieur des Mines, Professor ber Mineralogie und Gevlogie an ber Facultät ber Bissen-schaften zu Straßburg.

schobenen Röhren. Er stellte auf diese Weise durch Erhitzen einer Lösung von doppelt kohlensaurem Natrum mit Rieselkali und Realgar krystallisierten Quarz dar, mit anderen geeigneten Lösungen Calcit, Magnesit, Baryt und eine Reihe von Sulphureten. Ebenso brachte Daubrée durch starkes Erhitzen von Wasser in einem geschlossenen eisernen Apparat mit den geeigneten Substanzen verschiedene Silicate zur Lösung und Arpstallisation. (De Senarmont, Expériences sur la formation artisleielle de quelques minéraux par voie humide. Ann. de chim. et de phys. t. XXXII. Daubrée, Études et expériences synthétiques sur le métamorphisme et sur la formation des roches cristallines. Paris 1860.)

Die Wirtung langsamer Bildung der trystallistrenden Verbindung mittelst Dissussin oder durch Mischung mittelst poröser Scheidewände haben beobachtet: Macé (Comptes rend. 36. 1853), Drevermann (Ann. de chim. Pharm. 87. 1853). Vohl (ebendas. 88.) und Kuhlmann (Instit. 1855).

Auch die älteren Erfahrungen, daß aus dem Schmelzsluß Arpstalle gebildet werden, sind wieder aufgenommen und bereichert worden. Arbeiten hierüber haben geliefert: Hausmann Specimen crystallographiae metallurgicae. 1820; Mitscherlich, Abhandl. der Berliner Alabemie von 1822 und 1823; Berthier, Recherches sur la susibilité des silicates; Gaubin, welcher durch Schmelzen von Alaun, Rorund darstellte, Comptes rendus de l'Acad. t. V. 1837; G. Rose, Ueber die Arpstallsorm der rhomboedrischen Metalle 1850; Bischof, Manroß u. a. (Bergleiche A. Gurlt, Uebersicht der phrogenneten künstlichen Mineralien. Freiberg 1857.)

Dergleichen Untersuchungen sind nicht nur für die Mineralogie von Interesse, sie sind es in noch höherem Grade für die Geognosie und Geologie. Der alte Streit der Reptunisten und Plutonisten hat damit eine wesentliche Beränderung erlitten; die sonst angeführten Belege zur Stützung der einen oder der anderen Ansicht haben sich nicht als allgemein giltig bewährt und man hat erkannt, daß dieselbe

Mineralspecies auf den verschiedensten Wegen in Krystallen erhalten werden könne.

Andere Untersuchungen waren auf die Bedingungen vollkoms mener Ausbildung der Arpstalle, ihre Größe, mehr oder weniger flächenreiche Barietäten 2c. gerichtet.

Es ift schon im vorigen Zeitraum erwähnt worden, daß Leblanc zahlreiche Versuche über Darstellung von Arpstallen angestellt und eine eigene Schrift über die Kunst solche Bildungen zu leiten herausgegeben Er nannte diese Runst Arpstallotechnie. Er führt an, daß man, um aus Salzlösungen vollkommene Arhstalle zu erhalten, Gefäße mit flachem Boden gebrauchen muffe, daß eine geeignete Temperatur zu beachten und ebenso die Lage und Stellung des Artiftalls, welcher vergrößert werden soll. Er bemerkt, daß man Fehler, welche burch Zufälle des Contakts an Arpstallen entstanden, wieder verbessern könne, daß das Wachsen keine bestimmte Grenze habe und daß jeder Theil eines Arpstalls, wie klein er sehn möge, selbst ein dem ganzen ähnlicher Krystall sep, daß z. B. ein Oktaeber, welches in tausend Stüde zerbrochen werde, durch eine Weiterbildung tausend Oktaeder gebe, welche von dem zerbrochenen nicht verschieden sepen 2c. (De la Cristallotechnie ou Essai sur les Phénomènes de la Cristallisation. 1802.)

Beudant hat diese Forschungen fortgesetzt. Er erkennt als Urssache entstehender Formverschiedenheit die Beimengung einer fremdsartigen Substanz. So erhielt er aus einer Lösung von Chlornatrium das Salz in Oktaedern durch beigemengten Harnstoff, Alaun krystallissirte in anderen Modifikationen aus einer Lösung in Salpetersäure oder Salzsäure, als aus Wasser u. s. w. (Ann. de Mines. 1818.) Diesen Gegenstand behandelt ferner eine Abhandlung von R. Wakternagel "über den Wirkungskreis der Arpstalle" (Kastner's Archiv. V. 1825). Er brachte künstliche Flächen an verschiedenen Salzkrystallen durch Anschleisen oder Anschneiden hervor und legte dann diese Krystalle in eine gesättigte Lösung desselben Salzes. Dabei bemerkte er, daß die künstlichen Flächen sich sortbildeten, wenn sie combinations

fähig waren, außerbem aber vernarbten. Er erhielt so Flächen und Formen, welche bei den angewandten Salzen sonst sehr selten sind, 3. B. den Phramidenwürfel a: 2a: oa a am Chlornatrium, die Flächen bes gewöhnlichen Pentagondobekaebers am salpetersauren Bleiorth (ras Rhombendodekaeder konnte er daran nicht hervorbringen), die Flächen eines Triakisoktaeders am Alaun u. s. w. Er untersuchte auch wie weit ein gebildeter Arpstall wirken könne, um Arpstalle einer Lösung auf sich abzulagern und überzog Artstalle mit bünnen Schichten von Lack ober Wachs, wo er dann weitere Vergrößerung mit Einschluß der fremdartigen Schichte bemerkte. Aehnliche Berfuche hat Ropp angestellt und gefunden, daß der Ueberzug, wozu er gefärbtes Collodium gebrauchte, den eingeschlossenen Arpstall nicht überall vollkommen decke, wenn ein Fortwachsen stattfinde. (Ann. der Chemie und Pharm. 94. 1855.) Untersuchungen über das Weiterwachsen verstümmelter, oder mit kunftlichen Flächen versehener Arhstalle, find ferner von Marbach (Compt. rend. XLIII. 1866), Basteur (Instit. 1856) und v. Senarmont (Pogg. Ann. C. 1855) angestellt worden und ebenso von K. v. Hauer (Sitzungsb. der Wiener Addemie der **B. B.** 39 und 40. 1860).

v. Hauer erkannte, daß die gleiche Arhstallsorm zweier Salze nicht hinreiche, um eine Fortbildung des Arhstalls eines Salzes in einer Lösung des andern zu bewirken, sondern daß auch der gleiche Typus der chemischen Zusammensetzung in beiden dazu nöthig setz. Er nennt in dieser Weise gebildete Arhstalle episomorphe und die hieher gehörigen Erscheinungen Episomorphismus. v. Hauer stellte unter anderem dergleichen Arhstalle aus der Gruppe des schwesels sauren Magnesia-Kali dar mit solgenden übereinander krystallisirten Mischungen:

$$\dot{C}_{0}\ddot{S} + \dot{K}\ddot{S} + 6\dot{H}$$
 $\dot{C}_{0}\ddot{S} + \dot{K}\ddot{S} + 6\dot{H}$
 $\dot{M}_{g}\ddot{S} + \dot{K}\ddot{S} + 6\dot{H}$
 $\dot{M}_{g}\ddot{S} + \dot{H}^{4}NO \begin{cases} \ddot{S} \\ \ddot{C}_{r} \end{cases} + 6\dot{H}$

Rum Gelingen solcher Bilbungen ist nothwendig, daß in ber Löslichkeit der zu combinirenden Arpstalle eine merkiche Differenz setz. v. Hauer fand wie Wakkernagel, daß bei künstlich angefeilten Flächen solche, welche nach den krystallographischen Gesetzen an einem Arpstall nicht vorkommen können, beim Weiterwachsen verschwinden, solche bagegen, welche in der Arpstallreihe möglich, sich anfangs zu vollkommenen Arpstallflächen ebenen, wenn eine geeignete Lösung angewendet wird, daß sie aber allmälig auch verschwinden und die gewöhnliche Form am vergrößerten Arpstall sich herstellt. Vorzügliche Resultate erhielt er an Alaunkrhstallen verschiedener Art, für welche zum Beiterbilden und Ebenen der künstlichen Flächen eine Lösung von Ammoniakeisenalaun gebraucht wurde. Er konnte aber auf diesem Wege doch gewisse Formen nicht erhalten, welche gleichwohl durch geeignete Zusätze zur Lösung des betreffenden Salzes zu erhalten sind. So gelangen keine Versuche, am Alaun die Flächen des Pentagondodekaeders durch Anfeilen 2c. zu erzielen, während sie schon Beudant (Ann. des Mines. 1818) durch Zusat von Salzsäure zur Alaunauflösung an dessen Arpstallen darstellte (neuerlich ebenso R. Weber).

Andere auf Arpstallogenie und Arpstallstructur sich beziehende Untersuchungen sind von M. L. Frankenheim, W. Anop, B. v. Lang und F. Scharff angestellt worden (der Arpstall und die Pflanze. Frankfurt 1857. Ueber den Quarz. Frankfurt 1857. Scharff will, wie bereits im vorigen Jahrhundert Tournefort, Robinet u. a. den Arpstallen eine Lebensthätigkeit zusprechen, mittelst welcher das Wachsen derselben von Innen heraus, wenigstens in vielen Fällen, stattsinden müsse).

Erläuterungen zu den Processen der Arhstallogenie gaben auch die Einschlüsse in Arhstallen, über welche Beobachtungen gesammelt wurden von: Gerhard (Abh. der Berliner Atademie vom Jahr 1814), Kenngott (Situngsb. der Wiener Atademie 1852), R. Blum, H. Sehfert und E. Söchting (die Einschlüsse von Nineralien 2c. drei gekrönte Preisschriften. Haarlem 1854), von E. Söchting in

^{1 3. 28.} E. Söchting, geb. 1830 zu Connern bei halle, lebt als Pri-

einer weiteren Schrift (die Einschlusse von Mineralien in krystallisirten Mineralien, Freiberg 1860) und beziehungsweise die "Paragenesis der Mineralien" von Breithaupt von 1849.

Söchting gelangt zu dem Schlusse, daß wenige Fälle ausgenommen, bei denen eine Bildung auf "feurigem" Wege nicht abzustreiten oder mindestens sehr wahrscheinlich, die Entstehung der Einschlüsse gleich der Erzeugung der betressenden Mineralien selbst, wenn
auch vielleicht nicht überall ohne Hilfe der Wärme, doch wesentlich
nur durch das "Wasser" statthaben konnte. Auch die Einschlüsse von
Flüssigkeiten in Mineralien, über welche Söchting eine interessante
historische Zusammenstellung in der Zeitschrift für die gesammten
Raturwissenschaften 1859. XIII. S. 417 gegeben, sühren ihn zu denselben Resultaten.

III. Von 1800 bis 1860.

2. - Mineraldemie.

In der Spoche von 1800 an ist die Chemie für die Fortschritte der Mineralogie in zweisacher Hinsicht von großem Einstusse gewesen, einmal durch die Erforschung genauerer Methoden der Analyse und deren Anwendung auf die Mineralien und dann durch die stöchios metrische Berechnung und Deutung der Resulate. Eine gemeinschaftsliche Frucht von Arpstallographie und Chemie war die Erkenntniß des Isomorphismus.

Nachdem schon durch Wenzel 1 (Lehre von der Verwandtschaft. Dresden (1777), Bergmann und Kirwan erkannt worden war, daß die chemischen Verbindungen nach bestimmten Verhältnissen stattsfinden, wurde nach Beseitigung des Phlogistons durch Lavoisier, 2

¹ Carl Friedrich Bengel, geb. 1740 zu Dresten, geft. 1793 gu Freiberg.

² Antoine Laurent Lavoisier, geb. am 16. Aug. 1743 zu Paris, guillotinirt am 8. Mai 1794 unter ber Herrschaft Robespierre's.

welcher 1789 in feinem Fraité élémentaire de Chimie bie neue Berbrennungslehre darlegte, das Wägen und Messen in ber Chemie allgemeiner und genauer eingeführt und die Lehre von den chemischen Proportionen trat bald bestimmter auf, zunächst durch die Arbeiten von J. B. Richter 1 (Anfangsgründe der Stöchiometrie 3 Bbe. Breslau und Hirschberg 1792—1794), Prouft, Gahlussac, Dalton, und vorzüglich durch eine Reihe ausgezeichneter Untersuchungen von Berzelius, während die chemischen Zersetzungen, welche nach ber Entbeckung des Galvanismus (durch Galvani 1791) mittelst der von Volta 1800 construirten Säule, von Davy, Richolson, Carlisle, Berzelius, Hisinger u. a. vorgenommen wurden, eine elektrochemische Theorie anbahnten, welche, nach J. W. Ritter's Vorgang, vorzüglich Berzelius zum Vertreter hatte. Berzelius hat sie mit Glück auf die verschiedenen Mineralmischungen angewendet und nach ihren Regeln die salzartigen Verbindungen bestimmt, welche sie zusammensetzen. Diese hat er bann mit Zeichen in Formeln darzustellen gesucht.

Die Zahl der chemischen Elemente ist durch die genaueren Scheisdungsmethoden, abgesehen von den Radikalen der schon früher bestannten Erden und Alkalien, welche man isolirte, bedeutend vermehrt worden.

Im Jahre 1801 entdeckte Hatschette in einem Mineral aus Massachusetts das Tantalum und nannte es Columbium, 1802 sand Ekeberg 3 dasselbe in schwedischen Mineralien und nannte es Tantalum. 1809 zeigte Wollaston, daß das Tantalum und Columbium dieselbe Substanz sepen.

1803 entdeckte Wollaston das Palladium und 1804 das Rhodium im Platin. 1804 entdeckte Smithson Tennant und

¹ Jeremias Benjamin Richter, anfangs Bergprobirer zu Brestau, ftarb 1807 als Affessor ber Bergwerksabministration und Arcanist an ber Porcellanfabrit zu Berlin.

² Charles Batichett, geb. 1765, gest. 1847 zu Chelsea bei Lonbon.

³ Anders Guftaf Eleberg, geb. 1767 zu Stocholm, geft. 1813 zu Upfala.

⁴ Smithson-Tennant, geb. 1761 zu Selby in Yorkshire, gest. 1815 zu Boulogne.

Collet=Descotils 1 das Osmium und Jridium, ebenfalls im Platinsand.

1811 wurde von Courtois² das Jod in der Asche von Seespflanzen aufgefunden, 1817 von Arfvedson³ das Lithion im Petalith, Spodumen und einigen Turmalinen und in demselben Jahre von Berzelius das Seben in dem Schlamm, welcher sich bei der Fabrication der Schwefelsäure zu Eripsholm absetze. Der dazu diesnende Schwefel stammte aus Fahluner-Schwefelsies.

1818 entbedte Stromeper 4 (mit ihm Hermann, Meißner und Karsten) bas Cabmium in schlefischem Zinkogyb und Zink

1825 wurde von Berzelius die (jezige) Thorerde im Thorit entbedt und 1826 von Balard 5 das Brom in der Mutterlauge des Meerwassers.

1830 erkannte Sefftröm in Taberger-Eisenerzen ein eigenthümsliches Metall, welches er Banabium nannte. Del Rio, ein Spanier († um 1849) hatte dasselbe schon 1801 in einem megikanischen Bleierz entdeckt und Erhthronium genannt, als eigenthümlich aber auf die Austorität von Collet-Descotils hin wieder aufgegeben, da es dieser für Sprom hielt. Wöhler zeigte (1831) die Joentität vieser Metalle.

· 1838 entbedte Mosander 8 das Lanthan in Cer-Berbindungen

- 1 S. B. Collet-Descotils, geb. 1773 zu Caen, gest. 1815 zu Paris.
- 2 B. Courtois, geb. 1777 zu Dijon, gest. 1838 zu Paris, erst Pharmacent, bann Salpeterfabrikant und Praparator chemischer Produkte.
- 3 J. Aug. Arfvebson, geb. 1792 zu Stagerholms-Brut, gest. 1841 zu Hebensoe.
- 4 Friedr. Stromeper, geb. 1778 zu Göttingen, gest. 1835 bafelbst als Professor ber Chemie.
- 5 A. Jerome Balard, geb. 1802 zu Montpellier, Professor ber Chemie an ber Facultät bes Sciences und am Collège be France zu Paris.
- 6 Nils Gabriel Sefftröm, geb. 1787 ju 3lebo Soden, gest. 1845 ju Stocholm.
- 7 Friedrich Wöhler, geb. 1800 zu Eschersheim bei Frankfurt a. M., Professor der Chemie an der Universität zu Göttingen, stellte das Auminium dar (1827), das Berillium und Pttrium (1828) zc.
- 8 C. Guftav Mosanber, geb. 1797 zu Calmar, geft. 1858 zu Angs-

und 1848 das Didom, Erbium und Terbium (Begleiter bes Pttriums).

1844 entdeckte Claus 1 das Ruthenium in Platinrückständen und 1845 H. Rose 2 das Niobium in einem Mineral von Bodensmais in Bapern, Niobit. Manche andere als Niob haltig angesprochene Vineralien, Eugenit, Samarskit 2c. enthalten eine Säure, deren Radicale ich (1860) als eigenthümlich angesprochen und Dian genannt habe.

Sehr wenig gekannt ist die von Svanberg 3 (1845) im norwegischen Zirkon als eigenthümlich bezeichnete Norerde.

Mehrere dieser neuen Elemente sind weiter in verschiedenen Misneralien aufgesunden worden. So das Jod im Jodargyrit von Bauquelin (1825), das Brom im Bromargyrit von Berthier (1841) und im Embolith von Plattner (1847); das Lithion im Amblygonit von Berzelius (1820) und im Lithionit von C. Gmelin (1820); das Palladium im Palladiumgold von Berzelius (1835), das Selen in einer Reihe von Berbindungen mit Blei von H. Rose (1824, 1825), ferner im Eusairit und Berzelin von Berzelius (1818), im Selenquecksilberzink von del Rio (1820), im Onofrit von Kersten (1825), im Lerbachit v. H. Rose (1825), im Tiemannit v. Marz (1828) und im Naumannit v. H. Rose (1828).

Das Banadin fand man in mehreren Mineralien als Banadins säure, so entdeckte es Volborth im Volborthit (1838), Bergemann im Dechenit (1850), Fischer und Neßler im Euspnchit (1854) und Damour im Descloizit.

Das Lanthan wurde als Oxyd im Monazit erkannt von Kersten (1840), im Bodenit von Kerndt (1848), im Tritomit von Berlin (1851) und im Lanthanit von Smith.

- 1 C. Ernst Claus, geb. 1796 zu Dorpat, Professor ber Pharmacie an ber Universität baselbft.
- 2 Beinrich Rose, geb. 1795 am 6. August zu Berlin, Professor ber Chemie baselbst.
- 3 L. Friedr. Svanberg, geb. 1805 zu Stockholm, Professor ber Chemie und Physit taselbst.

Aber auch viele Elemente und beren Oxyde, welche vor 1800 nur in wenigen Mineralien entbeckt waren, sind nun wiederholt aufgefunden und nachgewiesen worden.

So die Phosphorsäure im Wawellit von Fuchs (1816), von demselben im Lazulith (1818) und im Wagnerit (1821); von Berzes lius im Amblygonit (1820) und in einer Reihe von Kupferorphs, Eisenorphs und Bleiorph-Verbindungen.

Die Borfäure erkannte Kkaproth im Datolith (1806) und im Botrpolith (1810), Bogel im Axinit und Lampadius und Bogel im Turmalin (1818), G. Rose im Rhodizit (1834), Heß im Horozotacit (1834), Hapes im Borocalcit (1848), Ulex im Boronatrocalcit (1849), Erni im Danburit (1850) und Bechi im Larderellit (1853).

. Das Fluor wurde aufgefunden im Arpolith von Abildgaard (1800), im Pttrocerit v. Gahn und Berzelius (1814), im Chonsbrodit von Sepbert, in vielen Glimmern.

Das Chlor hat Ekeberg im Sodalith nachgewiesen (1811), Pfaff und Stromeper im Eudialpt (1819) und in mehreren Bleiverbindungen hat man es aufgefunden.

Berillerde entdeckte Bauquelin im Euklas (1800), Sepbert im Chrhsoberill (1824), Hartwall und G. Bischof im Phenakit (1833), A. Erdmann im Leukophan (1841); die Zirkonerde fand Scheerer im Wöhlerit (1843), Sjögren im Katapleiit (1850), Berlin im Tachyaphaltit (1853).

Die seltene Pttererde wurde im Fergusonit von Hartwall (1828) und im Eugenit von Scheerer (1841) gefunden und die Baryterde in kieselsauren Verbindungen, in welchen man sie vorher nicht beobachtet hatte, so im Brewsterit von Connel (1832), im Edingtonit von Heddle (1855) und im Hyalophan von Sartorius von Waltershausen (1855).

Die Titansäure fand Berzelius im Polymignit (1824), G. Rose im Perowskit (1840), A. Erdmann im Keilhauit (1844), Withneh im Schorlamit (1844), man entdeckte sie ferner in einer Reihe von Sisenverbindungen.

Die Chromsaure hat Berzelius im Bauquelinit nachgewiesen (1818) und Hermann im Phonicit (1833).

Das seltene Tellur entbeckte G. Rose im Hessit (1829) und ebenso im Altait (1830), Wehrle im Tetradymit (1831).

Das Cabmium haben Connel und Thomson im Greenocit aufgefunden (1840).

Da man im vorigen Zeitraum das Aufschließen unlöslicher Gilicate nur mit Anwendung von Alkalien kannte, so waren diese selbst in dergleichen Verbindungen auf solche Weise nicht zu bestimmen, es war daher ein großer Gewinn, Aufschließungsmethoden zu finden, welche die Bestimmung der Malien zuließen. Eine solche Methode durch Anwendung von salpetersaurem Baryt wurde zuerst von Balentin Rose, 'd. j. (1802) bei der Analyse eines Feldspaths gebraucht. Diese Methode ist dann (mit Anwendung von kohlensaurem Barpt) vielfach abgeändert und verbessert worden und 1823 hat Berzelius auch das Aufschließen mit Flußsäure eingeführt. Eine andere Art von Aufschließen durch Versetzen des krystallisirten unlöslichen Silicats in den amorphen Zustand, wo dann in vielen Fällen Löslichkeit eintritt, wie Fuchs zuerst bemerkte, habe ich zur Analyse von Granaten und Besubian (1825 und 1826) angewendet. — Die schwierige Zersetzung der Aluminate und des Korunds hat H. Rose durch Anwendung von schwefelsaurem Rali beseitigt (1840); Berzelius hatte bieses Salz schon früher zur Zerlegung der Tantalate mit Vortheil gebraucht.

Bei der großen Verbreitung der Eisenorphe in den Mineralmischungen war es von besonderer Wichtigkeit, den Gehalt an Oxph und Oxphul zu bestimmen. Es sind dazu mehrere Methoden angegeben worden, die vorzüglichste aber von Fuchs (1831) mittelst Anwendung von kohlensaurem Kalk und kohlensaurem Barpt und eine andere (1839) mittelst metallischen Kupfers; für unlösliche Mineralien erprobte sich zu diesem Zweck sehr gut ein Ausschließen mit Borazglas nach dem Borschlage Hermann's.

¹ Balentin Rose, geb. 1762 zu Berlin, gest. 1807 ebenba, Apotheker in Berlin und Assessor bes Obercollegium Medicum.

Auch die von Gap-Lussac (1832) angeregte und von Fr. Mohr, J. v. Liebig, Marguerite, R. Bunsen, A. Streng u. a. auszgebildete Titrirmethode hat der Mineralanalhse mehrsache Dienste geleistet, und Bunsen und Rirchhoff haben in jüngster Zeit ein neues, höchst interessantes Mittel zur qualitativen Analhse an den Linien erkannt, welche von erhisten slüchtigen Substanzen im Spectrum in verschiedener Weise erscheinen und zum Theil schon früher von Herschel, Foucault, W. A. Miller, Wheatstone und Stokes bevbachtet worden sind. Bunsen und Rirchhoff haben damit zwei neue Alkalien entdeckt, deren Radicale sie Cäsium und Rubi- dium nennen. (Poggend. Ann. B. CX. 1860 u. CXIII. 1861.)

Bezüglich der speciellen chemischen Untersuchungen der Mineralien sind im II. Theile die Namen und Leistungen der Analytiker verzeichnet, soweit es für den Zweck dieses Werkes geeignet schien und möglich war. 3

Bineralspecies erforscht und auf vielsache Weise geprüft wurde, ebenso mehrten sich die chemischen Rittel der für den Mineralogen unentbehrlichen qualitativen Probe und dazu wurde besonders der Gebrauch des Löthrohrs verbessert und erweitert. Auch hier ging, als ein Schüler Gahn's, Berzelius vorm und publicirte im Jahre 1820 (deutsch 1821) seine bekannte Abhandlung über die Anwendung des Löthrohrs in der Chemie und Mineralogie, welche vier deutsche Auflagen erlebte und in's Französische, Englische, Italienische und Russische übersetzt wurde. Chemiker und Mineralogen bemühren sich auf diesem Wege, characteristische Reactionen auszumitteln, welche noch gegenwärtig in Anwendung sind. So zeigte Fuchs (1818), wie phosphorsaure Versbindungen durch Beseuchten mit Schweselsäure an der grünlichen Färdung der Flamme, die sie dann der Löthrohrssamme ertheilen, zu

¹ R. Wilhelm Bunsen, geb. 1811 am 81. März zu Göttingen, Professor ber Chemie an ber Universität zu Beibelberg.

² G. Robert Kirchhoff, geb. 1824 am 12. März zu Königeberg, Professor ber Physik an ber Universität zu Heibelberg.

s Eine sehr vollständige Angabe aller Mineralanalpsen bis 1809 sindet sich in Haup's Tablenu comparatif, seconde partie p. 121 sq.

erkennen sind; Smithson 1 gab (1823) das Verfahren an, Sulphate durch Schmelzen mit Soda im Reductionsfeuer zu zersetzen und sich von eingetretener Heparbildung dadurch zu überzeugen, daß man den Fluß auf blankem Silber mit Wasser befeuchtet, wo man dann von den entstehenden bräunlichen oder schwärzlichen Flecken auf die Schwefelsäure in der Probe schließen kann; 1824 zeigte er eine Methode, flüchtige Substanzen durch Erhitzen der Probe auf einem rinnenförmigen Platinblech, welches an eine Glasröhre gesteckt wird, in diese Röhre zu treiben und erkannte damit die Flußsäure im Flußspath und Topas; 1826 beschrieb Turner 2 ein Verfahren zur Entdeckung bes Lithions durch Schmelzen der Probe mit Flußspath und schwefelsaurem Ammoniak; es wird bei Gegenwart von Lithion die zuerst von Chr. Smelin 3 beobachtete rothe Färbung der Flamme hervorgebracht; ebenso gab er mit Anwendung von Flußspath und saurem schweschaurem Kali (1826) ein Mittel an, die Borfäure in unlöslichen Silicaten durch die dadurch hervorgerufene grüne Färbung der Flamme zu entdecken. Harkort 4 gab (1827) ein Mittel zum Auffinden des Kalis an, indem er Rickels ord in Borag löste und dann die Probe beischmolz, wo bei einem Gehalt berfelben an Kali das Glas eine blaß blaue Farbe annimmt. Harkort war es auch, welcher zuerst zeigte, wie das Löthrohr selbst zu quantitaven Bestimmungen dienen könne und wendete es zur Silberprobe an ("die Probirkunst mit dem Löthrohr." 1. Heft. Die Silberprobe. Freiberg 1827).

Eine einfache Reaction, wie durch Befeuchten einer geschmolzenen Probe mit Salzsäure ein Kupfergehalt durch blaue Färbung der Flamme entdeckt wird, habe ich (1827) angegeben; H. Gericke schlägt (1856)

¹ J. Lewis Macle Smithson, gest. 1829 zu Genua, natürlicher Sohn von Hugh, Herzog von Northumberland.

^{. 2} Ebward Turner, geb. 1796 auf Jamaica, gest. 1837 zu Hampstead bei London, Professor ber Chemie an der Universität daselbst.

³ Christian Gottlob Gmelin, geb. 1792 zu Tübingen, gest. 1860 baselbst, Professor ber Chemie und Pharmacie.

⁴ Eduard Hartort, geb. 1797 ju Hartorten in ber Grafschaft Mart, gest. 1835 ju Galveston in Texas, als Oberst im Texanischen Heere.

vor, die Salzfäure durch Chlorfilber zu ersetzen. 1837 zeigte Berzelius die Reduction von Schweselarsenik und arsenichter Säure im Glaszkolben durch Anwendung einer mit Sodalauge getränkten Kohle. Mehrere Proben auf Kalk, Molybbänsäure 2c. sind- 1839 von Plattner publicirt worden, welcher die Methode Harkorts zur quantitativen Bestimmung auch auf Kupser, Blei und andere Metalle ausdehnte und sein Versahren in dem Werke "die Probirkunst mit dem Löthrohr von Karl Friedrich Plattner. Freiberg 1834; 2 ed. 1846 und 3 ed. Leipzig 1853" ausssührlich mitgetheilt hat.

Da sich die oben erwähnten Bersuche Saussure's, die Schmelzgrade der Mineralien annähernd durch das Löthrohr zu bestimmen,
nicht practisch erwiesen haben, so habe ich analog der Härtestale eine Schmelzstale von sechs Normalstufen, zwischen Antimonit und Bronzit,
vorgeschlagen und gezeigt, wie viele sehr ähnliche Mineralien dadurch
leicht unterschieden werden können (Erdmann's Journ. X. 1837).

Die bisher besprochenen Versuche sind alle mit dem gewöhnlichen Löthrohr und mit atmosphärischer Luft angestellt worden, ein Apparat, um mit comprimirtem Sauerstoffgas oder auch mit Knallgas, wie der Amerikaner Robert Hare² zuerst (1802) gethan, zu operiren, ist von dem Mechaniker John Rewmann in London nach Angabe des Mineralogen J. Brooke (A new Blowpipe. Ann. of Phil. VII. 1816) hergestellt worden und Clarke³ untersuchte damit alle damals für unschmelzbar geltenden Mineralien. Die hervorgebrachte Hitze war so groß, daß, wie er sagt, Unschmelzbarkeit als Character der Mineralien gänzlich verschwand. Er schmolz Platin, Duarz, Chalcedon, Zirkon, Spinell, Sapphir, Chrysoberill, Andalusit, Wavellit, Disthen, Talk 2c. (Schweiggers Journ. B. 18. 1816. B. 20. 21. 22). Newmann

¹ Karl Friedrich Plattner, geb. 1800 zu Klein-Waltersborf bei Freiberg, geft. 1858 zu Freiberg.

² Robert Hare, geb. 1781, gest. 1858 zu Philadelphia, Professor ber Chemie an ber Universität baselbst.

³ Ebw. Daniel Clarke, geb. 1769 zu Willingbon, Suffer, geft. 1822 zu Cambridge, Professor ber Mineralogie an ber Universität baselbst.

wendete Wasserstoff und Sauerstoff gemischt an, Harn hatte sie in getrennten Röhren zusammenströmen lassen. Die letztere Art wurde später wieder ausgenommen und es ergab sich mit solchem Gebläse eine Reihe sehr interessanter Erscheinungen, aber gerade wegen der auservordentlichen Hitz, die Alles schwolz oder verstüchtigte, erwies sich, abgesehen von der Einsachheit des Instruments, der Gebrauch des gewöhnlichen Löthrohrs sür die Unterscheidung der Bineralien zwecksmäßiger, und wird das Reumann'sche Gebläse nur in besonderen Fällen angewendet. Ueber andere Gebläse mit Alkoholdamps, Texpentinöldamps, mit Anwendung von Gasslamme 2c. s. Theodor Scheerer's "Löthrohrbuch." Braunschweig 1851.

Zum Gebeihen der Mineralchemie im gegenwärtigen Jahrhundert trugen aber außer den Arbeiten Einzelner wesentlich auch die suste matisch geordneten Lehrbücher bei, welche die mannigfaltigen Erfahrungen gesammelt und erläutert zum Studium barboten und zugänglich machten. Es sind hier unter ben älteren zu nennen: Das Handbuch der chemischen Analyse der Mineralkörper von W. A. Lampadius.! Freiberg 1801, mit Nachträgen 1818, und das Handbuch ber analytischen Chemie 2c. von C. H. Pfaff, 2 2 Bbe. Altona 1821—22; 2 ed. 1824 und 1825; von den neueren: Das Handbuch der analytischen Chemie von H. Rose, zuerft 1829, dann in mehreren Auflagen, zulett 1851 in 2 Bänden erschienen. Ramentlich hat dieses Buch zur Verbreitung der Mineralanalpse beigetragen und zur Gewinnung einer correcteren Einficht in die Mischungsverhältnisse ber unorganischen Naturkörper, denn die betreffenden Arbeiten wurden nun nach wohl geprüften Methoden ausgeführt und konnten auch von vielen Mineralogen, welche nicht eigentlich Chemiker waren, ausgeführt werden. Die Vermehrung der Anleitungen zur Mineralanalhse in der

¹ Wilhelm Angust Lampabins, geb. 1772 zu Dehlen im Herzogthum Brannschweig, gest. 1842 zu Freiberg, Prosessor ber Chemie und Hüttenkunde an der Bergakademie.

² Chriftian Beinrich Pfaff, geb. 1778 zu Stuttgart, geft. 1852 zu Riel, Professor ber Medicin, Physik und Chemie taselbst.

neuesten Zeit, durch Wöhler, Rammelsberg, Fresenius, Elsner, Will u. a. spricht für den Werth, welcher der Chemie in der Mineralogie zuerkannt wird, und es ist kaum zu begreifen, wie sich die Rohs'sche Schule dagegen erklären konnte und wie es früher der Rahnungen bedurft hat, welche vorzüglich von Berzelius und Fuchs wiederholt deshalb an die Mineralogen ergangen sind.

Waren schon zu Ende ber vorigen und im Anfange der gegenswärtigen Periode viele Mineralmischungen in der Art bestimmt, daß an ihnen die Ersahrungen der chemischen Proportionen geprüft werden konnten, so geschah dieses doch erst in umfassender Weise um 1811 durch Jakob Berzelius. Dieser außerordentliche Mann war gedoren zu Wasversunda dei Linköping in Okgothland an 29. August 1779 als der Sohn eines Schulvorstands, studirte 1796 zu Upsala Medicin und wurde 1802 Doctor der Medicin und adjungirter Professor der Chemie und Pharmacie an der medicinischen Schule zu Stockholm, 1807 wirklicher Professor an dieser Anstalt. 1808 wurde er Mitglied der Stockholmer Alademie, 1810 Präsident derselben und 1818 ihr beständiger Secretär. In diesem Jahre wurde er bei der Krönung des Königs Karl Johann in den Abelstand erhoben und 1835 bei Geslegenheit seiner Berheirathung in den Freiherrnstand. Er starb am 7. August 1848 zu Stockholm.

Die zahlreichen Analysen, welche Berzelius angestellt hatte, um die Mischungs- oder Atomgewichte der Elemente genau zu bestimmen, hatten ihn zu einer Diskussion der Mineralmischungen vorbereitet und indem er an diesen die Gesetze wieder aufsuchte, welche die chemischen Präparate zeigten, beschäftigte er sich mit ihnen zum Frommen der Wissenschaft ebenso eifrig, wie ihrer Zeit Klaproth und Bauquelin. Er untersuchte sast alle damals bekannten Species und wiederholte die

Für die specielle Charafteristil ber Mineralien habe ich bas chemische Berhalten vielleicht zuerst aussührlicher als andere benützt und eine Bestimmungsmethode der Species darauf gegründet. Bergl. meine Charafteristil der Mineralien, 1. Abth. 1880, 2. Abth. 1831 und "Tafeln zur Bestimmung der Minneralien mittelst einsacher chemischer Bersuche auf trodenem und nassem Wege, 1883" — tadon die 7. Aust. 1861.

älteren Analysen, namentlich wenn die stöchiometrische Berechnung ein fehlerhaftes Resultat anzeigte.

In einem historischen Bericht über die Lehre von den bestimmten Berhältnissen bei chemischen Berbindungen, welchen er im Jahre 1811 an die Akademie zu Stockholm erstattete, spricht er als Endresultat folgenden Sat aus:

"Wenn sich zwei Körper in mehreren Verhältnissen verbinden können, so sind-diese Multipla des einen Körpers mit ganzen Zahlen. Wenn sich orphirte Körper verbinden, so ist der Sauerstaff des am wenigsten sauerstoffhaltigen eint gemeinschaftlicher Divisor für die Sauerstoffgehalte der übrigen oder diese find Multipla von jenem mit einer ganzen Zahl. Brennbare Körper verbinden sich in einem solchen Berhältnisse, daß wenn sie oxybirt werben, der Sauerstoff des einen bem bes andern entweber gleich ober bavon ein Rultiplum mit einer ganzen Zahl." (Schweigger's J. B. II. 1811 S. 322.) Rach diesen Gesetzen, welche die Erfahrung bewährt hatte, prüfte Berzelius die Analysen und construirte die Berbindungen der Mischung. Damit mußten auch die Verbindungen der Kieselerde in die Reihe der Salze gebracht werden und ähnlich die Schwefelverbindungen. Um aber diese Berhältnisse gehörig darzustellen, gebrauchte er Zeichen und wählte dazu den Anfangsbuchstaben des lateinischen Namens eines jeden ele mentaren Stoffes, welchem, wo er für mehrere Elemente derselbe war, noch ein unterscheidender Buchstabe beigefügt wurde, z. B. 8 == sulphur, Si = silicium, St = stibium, Sn = stannum u. s. f. Die chemischen Zeichen drücken immer ein Mischungsgewicht (Atom, Bolumen) aus, wenn mehrere dergleichen angegeben werben sollen, so geschieht es durch Zahlen. So gibt er (1815) die Oxyde des Kupfers an = Cu + O und Cu + 20; die Schwefessäure = S + 30; Wasser = 2H + 0; so für Kupfersulphate: CuO + SÖ; CuÓ + 2SÖ. Die Formel des Ralialauns schrieb er damals 2(AlO + 2SO) + (Po + 2SO). (Schweigger's Journ. B. 13. 1815. S. 240.)

Berzelius erkannte bald, daß diese Formeln unnöthigerweise zu viel sagen, und für die zusammengesetzteren Mischungen nicht wohl mentlich für die Silicate einfachere Formeln an, die er im Gegensatzu jenen chemischen die mineralogischen nannte. Hier erhalten die Oxyde ebenfalls die Anfangsbuchstaben ührer Radikale, die als Exponenten oder Coefficienten gebrauchten Zahlen geben aber nur relativ das Verhältniß der Sauerstoffmengen an. So galt damals der Rephelin für ein Thonerdesilicat mit gleicher Sauerstoffmenge in Säure und Basis. Er erhielt das Zeichen AB, weil die Zahl 1 als Exponent oder Coefficient nicht angeschrieben wurde. Der Tafelspath, wo der Sauerstoff der Rieselerde das doppelte von dem des Kalkes, erhielt das Zeichen CS². Den Ichthophthalm bezeichnet Berzelius damals mit KS³ + 5 CS³; den Byssolith mit MS² + CS² + MgS² + 2 FS. Bergleiche den solgenden Artikel: Systematik. (Schweigger's Journ. Bb. 11 und 12. 1814.)

Bei ben chemischen Formeln hat Berzelius wesentliche Abkurzungen angebracht, indem er die Sauerstoffatome durch Punkte, die Schwefelatome burch Commata angab, z. B. K Mo; K Mo für das molybbanfaure Kali und das entsprechende Sulphuret. Bei Doppelatomen führte er die durchstrichenen Buchstaben ein, z. B. # = 2 At. Wafferstoff, Fe- = 2 At. Eisen 2c. Der Nuten dieser Formeln ist mehrmals bestritten worden. Ein englischer Chemiker, Brande, äußerte sich (1823), daß sie eher berechnet sepen, irre zu leiten und zu mystis ficiren, als Klarheit zu geben, daß sie leicht in Schrift und Druck unrichtig werben können, daß sie nicht verstanden werden können, ohne in Gebanken ihrer ganzen Länge nach gelesen zu werden, daß man bei diesen + Zeichen, Exponenten und Coefficienten, leicht glauben könne, man habe ein algebraisches Buch vor sich 2c. Aehnliche Einwürfe machte Whewell (1831), welcher ausstellte, daß diese Formeln keine einfache Darlegung des Resultates einer Analyse sepen, sondern daß fie affec= tirten, bestimmte Berbindungsweisen zu erkennen zu geben. Er schlägt daher andere Formeln vor, z. B. statt der Granatsormel ss + As bei Berzelius, die Formel 4 si + 3 se + 2 al + 240 ober (2si + 3O + 3fe + 2O) + 2(si + 3O + al + 3O). Andere haben an den Exponenten Anstand genommen. So erkärten v. Liebig und Poggendorff, daß sie, um Berweckslungen mit algebraischen Potenzen und die daraus entstehenden Irrthumer zu verz meiden, CO_2 statt CO^2 schreiben und auch die Zeichen der Doppelzatome weglassen, also statt C^2H^4 künstig C_4H_8 sehen würden. Es war sür Berzelius nicht schwer, sich gegen dergleichen Einwendungen zu vertheidigen und das, für die Mineralchemie wenigstens, Unnöthige der Beränderungen darzuthun, und so bestehen denn auch seine Formeln noch gegenwärtig, nur hat man, um nicht deren zweierlei anzuwenden, die sogenannten mineralogischen in der letzten Zeit aufgegeben und nur die chemischen gebraucht.

Einige Jahre, nachdem Berzelius angefangen, die Mineralanalysen in gedachter Weise zu prüfen, wurde barüber ein ganz neues Gesichtsfeld eröffnet burch die von Fuchs bezeichneten Berhältniffe eines Vicarirens, stöchiometrischen Bertretens, gewisser Dischungstheile. Bei der Analyse des Gehlenits (Schweigger Journ. 15. 1815) bemerkte er, daß man den Sauerstoffgehalt der Ralkerbe und bes Gisenophos zusammennehmen muffe, um gefetliche Relationen zu erhalten und daß sich das Eisenorph als ein Stellvertreter vom Rall "Ich glaube, fagt er, daß sich in der Folge Barietäten sinden werden, die viel weniger ober gar kein Eisenord, dagegen aber eine größere Quantität von Kalk enthalten werden." "Aus diesem Gesichtspunkte wird man die Resultate mehrerer Analysen von Mineralkörpern betrachten müssen, wenn man sie einerseits mit der chemischen Proportionslehre in Uebereinstimmung bringen, andrerseits verhindern will, daß die Gattungen nicht unnöthigerweise zu sehr zersplittert werden, was, wenn man immer in kleinen Rischungsverschiedenheiten schon einen hinreichenden Grund zur Trennung finden wollte, am Ende so weit gehen würde, daß man bei manchen nicht mehr im Stande wäre, einen bestimmten Gattungscharakter zu fassen. Die schwefelsaure Thonerde liefert mit Ammonium so gut wie mit Rali, oder mit diesen beiden

¹ Bergl. Berzelins Jahresberichte III. (1824). XII. (1888). XV. (1896).

Alkalien zugleich Alaun; wäre es wohl zweckmäßig, diese drei dersschiedenen Zusammensetzungen, die in ihren physischen Eigenschaften gar nicht von einander abweichen, als drei verschiedene Salzgattungen zu betrachten? Das Ammonium kann hier die Stelle des Kali ganz, ober zum Theil vertreten, und umgekehrt." Er bemerkt dazu, daß es Gehlen gelungen sey, auch mit Natrum Alaunkrystalle darzustellen und daß dieses an den Feldspath erinnere, welcher Natrum statt Kali enthält.

In diesen Beobachtungen und Anschauungen ist eine Grundlage für den darauf folgenden Jomorphismus nicht-zu verkennen; der Gebanke, daß in Mischungen ein stöchiometrisches Vertreten verschiebener Mischungstheile ohne wesentliche Aenberung ber physischen Eigenschaften (auch der Arpstallisation) vorkomme, ist deutlich ausgesprochen, es fehlt aber die nähere Betrachtung dieses Verhältnisses und seiner Bedingungen, es fehlt für die geniale Stizze die weitere Ausführung. Diese ift erft vier Jahre später (1819) von Mitscherlich in der Art gegeben worden, daß er zeigte, daß vicarirende Mischungstheile von analoger demischer Zusammensetzung sepen, und daß er die Gleichheit ober annähernde Gleichheit ihrer Arpstallisation (für analoge Mischungen) an einer ausgedehnten Reihe von Salzen nachgewiesen hat. (Seine ersten Arbeiten hierüber finden sich in den Abhandlungen der Berliner= Afabemie 1819.) Wegen des letteren Verhältnisses hat er die vicarirenden Mischungstheile isomorphe genannt. Es zeigt sich bei diesen Untersuchungen recht auffallend, welchen Werth das Studium der Chemie für die Mineralogie habe, und welche Vortheile dieser Wissenschaft erwachsen, wenn die Forscher über den verhältnismäßig engen Rreis der unfere Erdfrufte bildenden Steine und Erze hintvegsehen und auch jenen Naturproducten einen Blick zuwenden; für deren Bildung die günstigen Mittel und Umstände in den chemischen Laboratorien erforscht und geboten werden. Die meisten Untersuchungen hat Mitscherlich an sogenannten künstlichen Salzen ausgeführt, so zunächst an den arseniksauern und phosphorsauern Salzen mit den Basen: Rali, Natrum, Ammoniak, Barpt und Bleiorph; dann an den Sulphaten von Zinkoryd, Rickeloryd und Magnesia und heren Doppelsalzen mit schweselsaurem Rali und schweselsaurem Ammoniak nebst ähnlichen für Kobaltsoryd, Kupseroryd, Eisenorydul und Manganorydul. Mitscherlich kommt bei seinen Untersuchungen zu dem Schluß, daß eine gleiche Anzahl von Atomen, wenn sie auf gleiche Weise verbunden sind, gleiche Krystaksform hervorbringen, und daß die Krystallsorm nicht auf der Natur der Atome, sondern auf ihrer Anzahl und Verbindungsweise beruhe.

Die Schlüsse, welche Mitscherlich aus der Untersuchung sogenannter künstlicher Salze gezogen hatte, wurden bald durch zahlreiche Mineralanalysen bestätigt, so durch die Analyse einer Reihe von Augits arten durch H. Rose (1820), durch ähnliche an Amphibolen von Bonsborff (1821) und an Granaten vom Grafen Trolle=Wacht= meister (1823). Diese Ergebnisse waren geradezu dem Gesetz entgegen, welches Haup gefunden zu haben glaubte, daß nämlich die Krystallisation von Mineralien, deren Mischung nicht dieselbe, jederzeit auch eine, wenigstens in den Abmessungen verschiedene seh. Haup erklärte sich daher gegen Mitscherlich's Beobachtungen und sind seine Einwürfe zuerst von einem seiner Schüler in den Annales de Chimie XIV. 1820. p. 305, später in der zweiten Auflage seines Traité de Minéralogie 1822 t. 1. p. 38 von ihm selbst publicirt worden. Diese Einwürfe betreffen vorzüglich die bei mehreren für isomorph genommenen Berbindungen zu beobachtenden Winkeldifferenzen der Arpstalle, so beim Barpt und Cölestin, und nur bei den Grenzformen, wie Bürfel, Tetraeder, Rhombendodecaeder, zeige sich wahrer Isomorphismus für verschiedene Mischungen, was eine bekannte Sache seb; Mitscherlich habe nur an sehr wenigen Mineralien seine Behauptungen erwiesen und Abweichungen der Mischung hätten wohl öfter ihren Grund in zufälligen Einmengungen, als daß sie für wesentlich genommen werden könnten.

Die früher schon von Haup, Weiß, Bernhardi, Hausmann und Beudant beobachtete Gleichheit der Form des Eisenspaths, Calcits, Manganspaths, Zinkpaths, erklärte Haup durch eine Art von Pseudomorphose, Hausmann und Beudant schrieben sie dem Umstand zu, daß in diesen Mineralien immer etwas kohlensaurer Kalk enthalten sey und daß diesem eine besondere Krystallisationskraft zukomme, die ihn befähige, andern ähnlichen Verbindungen seine Form aufzuhrägen, selbst wenn deren Wenge eine überwiegende seh. Dazu hatte ein Versstuch Vernhardis Veranlassung gegeben, welcher Eisenvitriol mit Iinkvitriol gemischt krystallisiren ließ und ein Salz von der Form des Sisenvitriols erhielt, auch wenn dieser im Gemisch nur in geringer Wenge vorhanden war. Dieser und mehrere ähnliche Versuche sind dann von Beudant vervielfältigt worden, aber Ritscherlich zeigte, daß diese Salze immer gleiche Form hatten, wenn ihr Wassergehalt derselbe war. Die kleinen Winkeldisserenzen isomorpher Verbindungen schreibt er dem Umstande zu, daß die gegenseitige Stellung der kleinsten Theilchen nicht völlig unabhängig seh von der chemischen Affinität, von der Capacität sür Wärme und im Allgemeinen von allen solchen Einsstüffen, welche von der verschiedenen Natur der Materie herrühren.

Manche Einwürse wurden noch gemacht von Karsten, Marzu. a., aber die Beispiele, welche für die Lehre Mitscherlichs sprachen, mehrten sich, so unter andern durch den beobachteten Jomorphismus der schweselssauren, selens und chromsauren Salze (1830), und Berzelius verstheidigte die neue Anschauung, welche für Chemie wie für Mineralogie gleich fruchtbar zu werden versprach. Die Formeln wurden nun so geschrieben, daß man die Zeichen der isomorphen Mischungstheile unter einander setzte und in eine Klammer saste. Da viele Beispiele vorlagen, wo der eine oder andere Mischungstheil einer isomorphen Gruppe allein in die Verdindung einging, so lösten sich die Verdindungen mit mehreren dergleichen Mischungstheilen in die ersteren einsachen auf und hat vorzüglich Beudant betressende Berechnungen angestellt. (Kecherches zur la manière de discuter les analyses chimiques pour parvenir à déterminer exactement la composition des minéraux. Mem. de l'Acad. royale des Sciences de l'Institut de France VIII.

¹ François Sulpice Beubant, geb. 1787 zu Paris, gest. 1850 ebenba, zuletzt Professor ber Mineralogie an ber Facultät ber Wissenschaften zu Paris, Generalinspector ber Universität und Mitglied bes Instituts.

1829 und Traité élémentaire de Minéralogie. Paris 1830. T. L. p. 398.)

Indem er an die Entstehungsart der Arhstalle erinnert und an die mannigsaltigen Sinmengungen, die dabei workommen können; wie namentlich durch künstliche Bersuche nachzuweisen, daß die isomorphen Salze in allen Berhältnissen zusammenkrystallisten, führt er aus, in welcher Weise bei der Berechnung der Analysen darauf Rücksicht zu nehmen seh und wie Gemenge angedeutet werden, wenn die Mischungsgewichte der Bestandtheile nicht in den einfachen Berhältnissen zu einander stehen, welche von reinen Berbindungen bekannt sind. Unter andern wählt er als Beispiel den von Strome per analysirten Wodankies.

Die Analyse gab:

Arsenik	•	•	56,2015
Schwefel	•	•	10,7137
Nickel .	•	•	16,2890
Eisen .	•	. •	11,1238
Robalt .	•	•	4,2557
Aupfer .	•	•	0,7375
Blei .	•	•	0,5267
		_	99,8479

Die berechneten Atomgewichte zeigen unmittelbar keine gesetzliche Beziehung. Er berechnet nun Nickel und Kobalt als Arsenikverbindungen, wie sie in der Natur häusig vorkommen, das Kupser als hertührend von Kupserkies, das Sisen als Phrit und das Blei als Bleiglanz und sindet so der Analyse entsprechend nachstehende Gemengtheile:

Arseniknickel (Ni As2) .	•	57,7410
Arsenikkobalt (Co As2).	•	15,1072
Phrit	•	18,2123
Rupferlies	•	2,1332
Bleiglanz	•	0,6084
Arsenikeisen (Fe As2) .	•	5,1585
Metallischer Arsenik	•	0,9009
	-	99.8615

In dieser Beise berechnet er auch die Sauerstoff-Verbindungen und macht auf die Vortheile ausmerksam, bei solchen die Sauerstoffmengen zu berechnen und nach ihrem Verhältniß die Formeln zu bilden. Als ein Beispiel, wo die Begleitung Andeutung eines Gemenges geben kann, führt er einen mit Epidot vorkommenden Amphibol an.

Die Analyse des Amphibols a und die des Epidots b gab:

	a.	b.
Rieselerde	53,1	42,4
Thonerde	4,1	27,3
Ralterde	10,6	10,9
Tallerbe	10,4	1,1
Eisenorpbul	21,8	18,3
	100,0	100,0

Mit Bernachlässigung der Thonerde führt die berechnete Sauersstoffmenge von a zur Amphibolformel und ist ersichtlich, daß die Glieder der Mischung Tremolit, nach den damaligen Zeichen = Ca Si² + M³ Si⁴, und Actinot = Ca Si² + F³ Si⁴, sind, über die Berbindung der enthaltenen Thonerde gibt aber daß zweite Mineral Ausschluß, da die Berechnung dafür die Epidotformel gibt und daher wahrscheinlich macht, daß der analoge Amphibol etwaß davon eingemengt enthält. Er berechnet nun die Thonerde dieses Amphibol als einem solchen Epidot angehörig und erläutert so dessen Analyse als herrührend von einem Gemenge von:

Aehnlich berechnet er den Epidot und die kleine ihm beigemengte Quantität Amphibol. — Er hat dergleichen Rechnungen auch mit Hilfe von Gleichungen durchgeführt.

Die Kenntniß vieler Mineralien und Felsarten ist durch solche Robell, Geschichte ber Mineralogie. 21

Discussion der Analysen wesentlich gefördert worden, doch hat schon Berzelius gemahnt, nicht zu vergessen, daß die Resultate der Berechnungen ihren Grund auch in sehlerhaften Analysen haben können. (Jahresb. 10. 1831. S. 164.)

Die isomorphen Verhältnisse veranlaßten mancherlei Aenderung der Ansicht über die Zusammensetzung bekannter Verbindungen, mithin auch Aenderung der chemischen Zeichen und Formeln. Die isomorphen Gruppen selbst betreffend, suchte Gerhardt 1 (Erdm. Journ. IV. 1835) geltend zu machen, daß man alle analog zusammengesetzten Oryde als isomorph und vicarirend anzusehen habe, während früher Mitscher= lich gewisse Beschränkungen dafür angenommen hatte. Gerhardt hat nach seiner Ansicht sämmtliche Silicate neu berechnet und formulirt. Berzelius (Jahresber. 16. 1836. S. 165) bemerkt dazu, daß die Mineralien gleichsam aus ihrer Mutterlauge auskrystallifirt sepen, und daß sie davon in ihrer Masse mehr oder weniger einschließen, welches in die Formel gebracht, darin gewiß noch fremder seh, als in den Arpstallen selbst. Die Verbindungen in bestimmten Verhältnissen, sagt er, sind bestimmten Gesetzen unterworfen und gestatten nicht die Erdichtung von Zwischengraden, wie man sie gerade bedarf; die Krystall: formen sprechen auch ein Wort mit, welches in vielen Fällen verstanden werben kann und stets die Aufmerksamkeit auf sich ziehen muß; isomorphe Substitutionen finden oft statt, aber isomorphe Körper substituiren sich einander nicht immer, und es ist nicht erlaubt, alles, was die Formel zu einer isomorphen Einheit bedarf, blindlings zusammenzuschlagen." Speciell erklärt er sich gegen Gerhardt's Formeln für den Amphibol und Augit, welche als R9 Si? bezeichnet werden und gegen die Formeln für die Feldspäthe, bei welchen Gerhardt ein Glied zu 2R8 Si4 annimmt, das zweite aber als 5 K Si3 ober 6, 7, 9 Mischungsgewichte dieses Silicates in die Formel bringt, da doch, wie Berzelius bemerkt, so große Abweichungen in der Krystallform sich nicht ausbrücken.

¹ Karl Friedrich Gerhardt, geb. 1816 ju Strafburg, gest. 1856 ebenba, zuletzt Professor ber Chemie an ber Facultät ber Wissenschaften.

Wie bei Gerhardt ging aber auch bei späteren Rechnern das Streben dahin, theils einfachere Formeln zu gewinnen, theils die Mineralmischungen, welche man geeinigt haben wollte, wenn auch mit Umgehung ber Bergelius'ichen Borschriften, unter eine gemeinschaftliche Formel zu bringen. Das Gebiet der Silicate war dafür der Haupttummelplat und ist es noch, und schon der Umstand, daß man über die Zusammensetzung der Rieselerde niemals sicher und einig war, mußte zu verschiedenen Formeln mehr oder weniger berechtigen. Diese Erbe hatte bei Berzelius und seinen Schülern bas Zeichen Si (Berzelius besprach auch schon Si und Si), bei Laurent ist sie Si, bei Gaubin, L. Gmelin, Marignac u. a. Si, bei Boebeker Si² O⁴ (die Zusammensetzung der natürlichen Silicate. Göttingen. (1857). Es ist seltsam, daß Berzelius unter den Gründen, die Rieselerde als Si zu betrachten, anführt, daß dann eine Analogie der Constitution des Orthoklas mit dem Alaun stattfinde (Jahresb. 14. S. 116); der Schluß für Si aus den Beobachtungen von Marignac 1 (Inftit. 1858), baß die Fluoride von Silicium und Zinn in gewissen Salzen sich iso= morph vertreten, ist aber auch nicht ohne Bedenken anzunehmen, wenn auch die Zinnsäure Sb ist, wie babei vorausgesetzt wird. Die Krystalle der Kieselsäure, des Quarzes, haben nicht die entfernteste Aehnlichkeit mit denen der Zinnsäure oder des Kassiterits, auch krystallisirt das Silicium nach Senarmont und Descloizeaux tesseral, das Zinn aber nach Miller quadratisch. 2

War auch die Gleichheit der Form als Beweis gleicher Mischung, wie man früher geglaubt hatte, nach Mitscherlich's erwähnten Beobsachtungen nicht mehr haltbar, so wurden anderseits Mischungen mit der Form in einen Zusammenhang gebracht, wie es vorher nicht gesschehen konnte. Es war aber die Lehre vom Isomorphismus kaum

¹ Jean Charles Marignac, geb. 1817 zu Genf, Professor ber Chemie an ber Academie baselbst.

² Neuerlich hat Th. Scheerer gewichtige Gründe für die Zusammensetzung Bi gegeben. Annalen der Chemie und Pharmacie von Wähler und v. Liebig. Br. 116. Poggend. Ann. d. Phys. u. Chem. Bd. 118.

ans Licht getreten, als die Aussichten, welche sie für die Erkenntniß bes Zusammenhangs von Arpstallisation und Mischung eröffnet hatte, burch die Entdeckung des Dimorphismus (1821), welchem bald ein Tri- und Polymorphismus folgte, getrübt ward. Es ist des Dimorphismus bereits oben erwähnt worden. Mitschexlich hatte gefunden, daß ein und berselbe Körper, aus einerlei Stoffen nach gleichen Berhältnissen zusammengesett, doch zweierlei gegenseitig nicht von einander ableitbare Formen annehmen könne. Es konnte also von einer, namentlich neuen, Form kein Schluß mehr auf die Mischung gemacht werden, sie konnte eine eigenthümliche, sie konnte aber auch eine längst bekannte Da man im Interesse aller bieser Verhältnisse anfing, die Arpstallisationen der Mineralien genauer zu vergleichen, so stellte sich bald noch eine andere Erscheinung heraus, welche die Ansicht des bis: herigen Jomorphismus, wenn nicht unhaltbar zu machen schien, boch merklich verändern mußte. Es zeigte sich nämlich, daß in den Systemen der Monvagien auch ein Jomorphismus für Mischungen bestehe, welche nicht die entfernteste Verwandtschaft oder Beziehung zu einander ver-Unter einzelnen beobachteten Fällen war der von Breithaupt, daß Chalkopprit und Braunit, wesentlich von gleicher Form, einer der seltsamsten. Ich unternahm nun eine umsassendere Untersuchung dieses Verhältnisses und fand dieselben Arhstallreihen bei den verschiedensten Mischungen, so bei Anatas und Apophyllit; Uranit und Besuvian; Calcit und Hämatit, Korund, Menakanit, Chalkophyllit; Smithsonit und Phrarghrit; Quarz und Smaragd und Apatit, Chaltofin, Salpeter und Cordierit, Manganit und Prehnit, Antimonit und Bittersalz, Tinkal und Augit 2c. Die Aehnlichkeit ber unmittelbar oder durch Ableitung erkannten Formen dieser Mineralien war sogar oft größer und die Uesereinstimmung in den Winkeln vollkommener, als bei den isomorphen Mischungen Mitscherlichs. Abgesehen also vom Dimorphismus zeigte sich, daß bei monoagen Shstemen isomorphe ober homöomorphe Arhstallisation keineswegs gleiche ober nach vicarirenden Bestandtheilen gleiche Mischung verbinden musse. (Beitrag zur Renntniß isometrischer und homöometrischer Arhstallreihen. Schweigger:

Seibel N. Jahrb. ber Chem. u. Phys. Bb. IV. 1832.) Eine ähnliche erweiterte Zusammenstellung folgte burch Breithaupt (Erdmann's Journ. IV. 1835), welcher glaubte, baraus den Schluß ziehen zu dürsen, daß jede chemische Substanz unter gewissen Bedingungen der Annahme eines jeden Krystallisationssystems fähig sep. — Die ausges behntesten Bergleichungen dieser Art hat Dana angestellt und eine Reihe von isomorphen Species (auch den Spaltungsverhältnissen nach) ausgesunden, welche zum Theil eine höchst verschiedene Mischung haben. (American Journal of Science and Arts. B. 9. 16. 17. 18 von 1850—54 u. Annals of the Lyceum of Natural History of New York vol. VI. 1854.) G. Rose, Hunt, Rordenstiöld, J. Broote u. a. haben Beispiele dafür geliesert. Dana nennt den Isomorphismus bei chemischer nicht analoger Mischung den heteronomischen, im Gegenssatz zu dem gewöhnlichen isonomischen; Delasosse nennt jenen Plesiomorphismus. (Comptes rend. 32. 1851.)

Diese Räthsel des Jsomorphismus sind Gegenstand mehrsacher Untersuchungen gewesen. Th. Scheerer kundigte 1846 (Pogg. Ann. 64) eine eigenthümliche Isomorphie an, welche er die polymere nannte (Polymerie). Er nahm an, daß in den betreffenden Mischungen für gleiche Form, nicht wie bei dem bisherigen (monomeren) Isomorphismus Atom für Atom, sondern daß eine Nebrzahl von Atomen des einen Stosses durch ein Atom des andern vertreten werde. mR' sollte ein Bertreter sehn können von R, oder auch mR' ein Bertreter von nR, wie schon v. Bonsdorff' (1821) auf eine Bertretung von drei Atome Thonerde für zwei Atome Rieselerde hingewiesen hatte. Scheerer wurde zu dieser Idee zunächst durch ein mit dem Cordierit in der Form übereinstimmendes, chemisch aber namentlich durch einen Wassergehalt verschiedenes Mineral, bestimmt, welches er Aspasiolith nannte. Er zeigte, wie ihre Nischung auf gleiche allgemeine Formel zu bringen seh, wenn eine Vertretung von 1 Atom Talkerde durch

¹ P. Abolph von Bonsborff, geb. 1791 zu Abo, gest. 1839 zu Helfingfors, Professor der Chemie an der Universität daselbst.

3 Atome Wasser zugegeben werbe. Er nahm ferner, wie Bonsborff, ein Vertreten von 3Al für 2Si an. Unter diesen Voraussetzungen berechnete er eine Reihe von Mineralmischungen, es stellte sich aber bald heraus, daß, wenn auch für einzelne Fälle damit die verlangte Uebereinstimmung erzielt wurde, in einer Mehrzahl anderer die verschiedenartigsten Hindernisse eine solche nicht zuließen. Es ergab sich unter andern, daß bei Anwendung dieser Vertretung die meisten der berechneten Mischungen, wenn auch von gleicher Krystallisation, boch nicht zu einer gleichen allgemeinen chemischen Formel führten, daß umgekehrt, wenn sich die chemische Formel als allgemein gleich erwies, nun öfters die Krhstallisation der betreffenden Mischungen in keiner Beziehung stand und daß die Theorie auf die krystallographisch und chemisch wohl gekannten sogenannten Zeolithe sich nicht anwendbar zeigte, bei welchen Scheerer dem Wasser die von jeher vage Bedeutung von Krystallwasser gab. Es kam bazu, daß der Aspasiolith und ähnliche Mineralien, auf welche die Theorie paßte, von den meisten Mineralogen als Zersetzungsproducte befunden wurden und daß in manchen Fällen ein Vertreten von 2 ft, oder auch 4 oder 5 ft bessere Resultate gab als das angenommene Verhältniß von 3 # gegen 1 Mg. (Naumann in Wöhler und Liebig's Ann. LXIV. 1847.) baher a priori gegen Scheerer's Anschauung nichts zu erinnern unb ein Borgang wohl so benkbar war, wie er ihn genommen, so verlor sie wenigstens die allgemeine Geltung durch die mancherlei Ausnahmen, welche vorkamen. Eine ähnliche Theorie stellte 1848 Hermann' auf und nannte sie Heteromerie. (Erdmann Journ. 43. 1848.) nimmt an, daß ungleich zusammengesetzte Körper gleiche Arhstallform haben können, was, wie oben gesagt worden, hinlänglich erwiesen ist, und daß, wenn dergleichen Körper ober ihre Mischungen Verbindungen mit einander eingehen, das Produkt die Form der Glieder habe. Diese Glieber zu finden seh Sache der Rechnung und der Erfahrung ober

¹ Hans Rubolph Hermann, geb. am 12. Mai 1805 zu Dresben, Chemiter bei ber Anstalt für künstliche Mineralwäffer zu Mostan.

des Rachweises ihrer Existenz mit der vorausgesetzten Arpstallisation. Die Rechnung kann verschiedene Arten von Gliedern für gleiches Resultat ihrer Mischung ausmitteln, an dem genannten Nachweis dieser isolirten Glieder in der Natur sehlt es aber in zahlreichen Fällen. Scheerer hat gezeigt, daß die Heteromerie in der Hauptsache mit seiner Polymerie übereinkomme; denn wenn z. B. nach Hermann heteromere Glieder die Mischungen K² Si, K³ Si², K⁵ Si⁴ wären, so kann man setzen:

$$\Re \ddot{S}i^2 = \Re ^2 \ddot{S}i + \Re \ddot{S}i$$
 und $\Re \ddot{S}i^4 = \Re ^2 \ddot{S}i + 3\Re \ddot{S}i$,

man kann folglich die Glieber auf #2Si und KSi reduciren; da aber KSi = K2Si2, so wäre der Jsomorphismus dadurch erklärt, daß Si polymer isomorph mit Si2 2c. (Isomorphismus und Polymerer:Isomorphismus. B. Th. Scheerer. Braunschweig. 1850.)

Ich habe gezeigt, daß man in gleicher Weise die Zahl ber Atome von Si gleichsetzen und die der Basen verschieden machen kann, indem

$$\frac{\Re^2 \ddot{S}i}{\Re^3 \ddot{S}i^2} = \frac{\Re^8 \ddot{S}i^4}{\Re^6 \ddot{S}i^4}$$

Ko Si 4, wo sich dann der Polymerismus unter Hinweisung der gleichen Arystallisation für 8K, 6K und 5K ergeben würde. (Ueber Isomorphie, Dimorphie, Polymerie und Heteromerie. Erdm. Journ. 49. 1850.) Die Unsicherheit der Beurtheilung solcher Glieder tritt hier deutlich hervor, und wenn Si isomorph mit mSi, und K mit wK, wie diese Beispiele darthun würden, serner 3R und 2R isomorph mit K und K, wie eine weitere Annahme bestimmt, wo wäre dann eine gesetzliche Grenze für derlei Vertretungen überhaupt zu sinden? Hermann betrachtet Mischungen aus heteromeren Gliedern als Aggregate der letzteren, so daß die Glieder ihre Eigenthümlichkeiten physischer und chemischer Art in der Verdindung, welche das Aggregat vorstellt, nicht verlieren, wie dieses in Bezug auf die Bestandtheile bei eigentlichen chemischen Verdindungen der Fall ist. Die heteromeren Molecule können sich auch vereinigen, wenn ihre Arystallisation nur eine theilweise

ähnliche ist, baher Glimmer vorkommen, welche sich im polariserten Licht theilweise als einazig und theilweise als zweiazig verhalten. Hermann nimmt mit Dana an, daß sich K durch 3R vertreten lasse, auch R durch 2R, serner daß R durch 1 Atem Wasser und wie Scheerer angenommen, daß 3H sür 1Mg isomorph eintreten können. Er hat die heteromeren Glieder für eine Reihe von Nineralien berechnet und die Resultate in seinem Werk: "Heteromeres Mineral-Shstem." Roskau und Leipzig. 2 ed. 1860 mitgetheilt. 1

Rammelsberg2 hat die Heteromerie bestritten (bessen hands wörterbuch des chem. Theils der Mineralogie. Viertes Supplem. 1849), gleichwohl wendet er sie bei den Mischungsberechnungen an, indem er 3. B., ähnlich wie Hermann, beim Turmalin verschiedene nicht monomer isomorphe Mischungen angibt; so bei den Feldspäthen, Amphibolen 2c. Wenn diese zusammenkrystallisiren, was nicht unwahrscheinlich geschehen kann, so hat man den Heteromerismus Hermann's. Man muß den Fleiß und die Mühe anerkennen, welche fich Scheerer, Hermann und Rammelsberg um die Erforschung besagter Berhältnisse gegeben haben, bestimmte Gesetze dafür lassen sich aber noch nicht folgern und das Resultat ist wesentlich nur die Erweiterung der Renntniß der Mineralreihe, welche bei stöchiometrisch verschiedener Mischung gleiche Arystallisation haben. Die Räthsel der Isomorphie von Anatas und Apophyllit, Smithsonit und Phrarghrit, Tinkal und Augit 2c. sind noch so ungelöst wie vor dreißig Jahren, wo sie zuerst zur Sprache kamen, wie oben angegeben ift. Wenn man übrigens bebenkt, wie selten das Material eines Minerals vollkommen rein und homogen ist, wie es in der Natur der Arhstallisation liegt, daß fremdartige Einschlüsse zu den gewöhnlichen Erscheinungen gehören, wenn man weiter bedenkt, wie wenig manche Analytiker hierauf Rücksicht nehmen und wie wenige unter den vielen, welche analysiren, eine

¹ Auch in Erdmann's Journ. 43. 1848. und 74. und 75. Bb. 1858.

² Karl Friedrich Rammelsberg, geb. am 1. April 1813 zu Berlin, Professor ber Chemie an ber Universität baselbst und Lehrer ber Chemie am tonigl. Gewerbeinstitut.

völlig correcte Analyse auszusühren im Stande sind, und wenn man überdieß mit Volger in Erwägung zieht, daß die Stabilität der Mineralproducte nicht so sicher ist, als man oft angenommen, so erssieht man wohl, daß auch für die zugänglicheren Fälle, wie bei den Silicaten durch stöchiometrische Hypothesen und Rechnungen, die schwanzsenden Differenzen der Analysen nicht als gesetliche darzustellen sehn werden und daß man bezüglichen Speculationen nicht zu viel Werth beilegen muß, wenn man sich den Blick frei erhalten und nicht in complicirte Erklärungen verfallen will, wo am Ende nichts weiter als eines der eben erwähnten Verhältnisse die Ursache des Käthsels ist.

Für die Jomorphie nicht analog constituirter Mischungen ist noch von anderer Seite eine Erklärung versucht worden. Schon im Jahre 1840 hat Graf Schaffgotsch (Pogg. Ann. 48 u. Berzel. Jahresb. 20) die Jomorphie von Calcit und Nitratin oder Salpeter damit zu er= klären gesucht, daß Kali und Natrum nicht wie der Kalk zusammengesetzt seben, dieser seb R, jene A. Unter dieser Annahme könne man für den Calcit schreiben Ca + C + 30, für den Salpeter aber 2K + 2N + 6O, und es zeige sich, daß ½ Atom des letzteren Salzes eben so viel Atome seiner Elemente enthalte, wie 1 Atom des ersteren Salzes, womit die Fomorphie erklärt werde. 1 Berzelius erinnert, daß man durch bergleichen Beränderungen keine zuverlässige Erklärung erhalte, benn BaM sey isomorph mit NaS, wolle man für das Natrum auch Na setzen, so helfe doch keine Multiplication oder Division, um die Atomzahl in beiden Salzen gleich oder proportional zu machen, denn sie bliebe in den beiden Salzen immer wie 11 zu 6; man müffe also für biesen Fall die Zusammensetzung des Natrums wieder anders nehmen und Na schreiben oder für das Sulphat

In Betreff ber Dimorphie stellt Graf Schaffgotsch bie Hypothese auf, baß sie vielleicht bavon herrühren kann, baß bie Anzahl ber einfachen Atome sich in ber einen von den beiden Arpstallsormen verdopple. Ich bin später zu einem ähnlichen Schluß gekommen, ohne daß mir die Ansicht von Schaffgotsch bekannt war. (Bergl. Erdmann's Journ. 49. 1850.)

Graf J. R. Maximilian Schaffgotsch, geb. 1816 am 11. Mai zu Prag, Privatmann in Berlin.

Na 82, wo die Zahl der constituirenden Atome = 11 in beiden Salzen gleich würde. Was hier paßt, paßt oben für den Nitratin oder Salpeter gegenüber dem Calcit wieder nicht. Dagegen schien eine befriedis gerende Erklärung aus der Uebereinstimmung der Atomvolume solcher Mischungen hervorzugehen oder aus einer Proportionalität derselben. Hierauf hat H. Kopp 1 zuerst aufmerkam gemacht (Pogg. Ann. 53. 1841). Das Atomvolum eines Körpers ist ausgebrückt durch ben Duotienten aus seinem specifischen Gewicht in sein Atomgewicht. Für bie monomer-isomorphen Mineralien zeigt sich gleiches ober wenigstens annähernd gleiches Atomvolum, so für Strontianit 250, für ben isomorphen Cerussit 257, so für Dolomit, Dialogit, Siderit u. a. rhomboedrische Carbonate wie 202, 206, 188 2c. Man konnte also schließen, daß der Jomorphismus auch bei plesiomorphen oder polymeren Mischungen mit dem Atombolum zusammenhänge. Da das Atombolum von 1 Atom Nitratin 470 ist und das Atomvolum von 2 Atom Calcit = 463, so scheint die Jomorphie dieser beiden Verbindungen daher zu rühren, daß ein Calcitfrystall 2 Atom Ca C repräsentirt. wenn ein Nitratinkrystall 1 Atom Na N vorstellt. Würden diese Mischungen sich verbinden oder vertreten können, so ließe sich erwarten, daß es in diesem Verhältniß der Zahl der Atome geschehen würde. Dana zeigte 1850 (On the isomorphism and atomic vulume etc. Americ. Journ. IX.), daß die Atomvolume isomorpher Körper sich näher kommen, wenn man das nach gewöhnlicher Weise berechnete Atomvolum durch die Anzahl der Elementaratome dividirt. Ein in dieser Art corrigirtes Atomvolum nennt er ein specifisches. So, führt er an, sey das gewöhnlich berechnete Atombolum des Quarzes = 218,0; das des isomorphen Chabasits 4582,4; dividirt man aber diese Zahlen durch die Zahl der constituirenden Atome, also bei der Rieselerde = Si durch 4, beim Chabasit = R3Si2 + 3AlSi2 + 18H (Dana schreibt H nicht als Doppelatom) durch 89, so erhält man für

¹ hermann Ropp, geb. am 30. Oft. 1817 ju Sanan, Professor ber Physit und Chemie an ber Universität zu Gießen.

beibe die sehr ähnlichen Zahlen 54,5 und 51,5. Dana hat in ähnelicher Weise die Atomvolume einer großen Reihe von Mineralien berechnet und unter andern das Resultat erhalten, daß die fünf von Rammelsberg für den Turmalin aufgestellten Mischungen ganz dieselbe Hauptzahl, nämlich 44 geben. Er zieht die Folgerungen, daß isomorphen Körpern, mit oder ohne Aehnlichseit der Mischung, gleiches oder proportionales specifisches Atomvolum zukomme, daß eine Berschiedenheit der Spaltbarkeit dabei nicht von Belang zu sehn scheine, daß Körper von einem gleichen specifischen Atomvolum völlig verschiedene Form haben können (wie Quarz und Albit), das specifische Atoms volum allein also keinen sicheren Schluß auf die Krystallisation zulasse.

Wie schwankend aber noch der Boden ist, auf welchem sich der= artige Untersuchungen bewegen, zeigt eine betreffende Arbeit von H. Schröber 1 (Reue Beiträge zur Bolumtheorie. Pogg. Ann. CVII. 1859), aus welcher hervorgeht, daß die Atomvolume isomorpher Verbindungen im Allgemeinen ganz eben so weit auseinander liegen, als die Atomvolume entsprechender heteromorpher Verbindungen; daß gleiches Atomvolum (Josterismus) von Jomorphismus nicht bedingt wird, eben so wenig genähertes Atomvolum, obwohl es bei einzelnen Gruppen sich so zeigt. Eine Abhängigkeit der Aren und Winkel isomorpher Körper von der absoluten Größe ihres Atomvolums bestätigt sich nicht und Temperaturverschiedenheiten als Grund differirender Beobachtungen kommen nie so bedeutend vor, daß sie von wesentlichem Einflusse wären. Hämatit und Korund differiren in den Winkeln um 8', im Atomvolum wie 15,3: 12,9. Sollte das Volum des Hämatit gleich dem des Korund werden, so müßte jener um 4000 bis 50000 abgekühlt ober der Korund um eben so viel erwärmt werden.

¹ Peinrich Schröber, geb. 1810 am 28. Sept. zu München, Director ber höheren Bürgerschule zu Mannheim.

III. Bon 1800 bis 1860.

3. Spstematik.

Le waren bereits zu Ende des vorigen Jahrhunderts von Wallerius und Eronstedt, und ebenso theilweise von Werner den Mineralspstemen chemische Grundlagen gegeben worden. Haup bildete sein System in ähnlicher Weise. Seine Klassen waren (1801): I. Säurehaltige Substanzen, mit einer Erde oder einem Alkali verbunden; die Ordnungen nach den erdigen oder alkalischen Basen, die Genera nach den speciellen Basen: Kalk, Baryt, Strontian 2c. II. Erdige Substanzen, aus Erden, zuweilen mit einem Alkali bestehend; keine Unteradtheilung, nur Species: Quarz und die Silicate. III. Entzündliche (nicht metallische) Substanzen; die Ordnungen nach der Mischung: einsache und zusammengesetze: Schwesel, Diamant 2c., Bitumen, Bernstein 2c. IV. Metallische Substanzen. Die Ordnungen nach der Art der Orydir: und Reducirbarkeit, die Genera nach den einzelnen Metallen.

In der zweiten Auflage seines Traité vom Jahre 1822 hat Haup für zwei Klassen auch den physikalischen Habitus beigezogen. Er unterscheidet: I. Freie Säuren, wo nur Schweselsäure und Borsäure angessührt sind. II. Substances métalliques hétéropsides (d. h. die sich unter fremdartigem Anblick zeigen); Genera: Kalk, Baryt 2c. wie oben, Quarz und die Silicate als Anhang, da der Charakter des Radikals der Rieselerde noch nicht sestgestellt war. III. Substances métalliques autopsides (d. h. die sich mit ihrem wirklichen Anblick zeigen), die Metalle, nach der Orydirbarkeit weiter geordnet. IV. Die Klasse der Combustibilien.

Wenn hier der Chemie schon ein Hauptantheil an der Klassisstation zuerkannt war, so ging Berzelius noch weiter, da er aussprach, daß die Mineralogie überhaupt nur als ein Theil der Chemie angesehen werden könne ober nur einen Anhang zu ihr bilde.

Es liegt aber, sagt er, außer den Grenzen des menschlichen Vermögens, irgend eine Wissenschaft zu einer völligen Beschlossenheit zu bringen: alle Wissenschaften würden dann in eine einzige zusammenfallen. "Außerbem ist, was Ein Mensch zu lernen vermag, gegen das Ganze so gering, daß sowohl die unvollkommene Ausbildung der Wissenschaft selbst, wie das Bemühen, sie so zu vertheilen, daß wenigstens einem ganzen Geschlechte, zusammengenommen gleich einem Einzelnwesen betrachtet, die allgemeine Ausbildung in allem zukommen möge, was jeder einzelne Mensch nicht zu erreichen vermag, uns nöthigen, Materien, die zusammen ein Erkenntniß-Ganzes ausmachen, als besondere Wissenschaften abzuhandeln." Aus diesem Grunde werde vermuthlich auch die Mineralogie immer als eine besondere Wissenschaft abgehandelt werden. Es seh aber klar, daß sie mit der Chemie gleichen Schritt halten muffe, daß Umwälzungen in dieser letzten auch die Mineralogie umstürzen und Entdeckungen im demischen Gebiete stets beide erweitern müffen.

An der Frage, ob denn der Mineraloge einer chemischen Analhse bedürfe, um ein Nineral zu bestimmen, könne man stets den Sammler vom Mineralogen unterscheiden, jener suche bloß Namen für die Mineralien, dieser habe das Bedürfniß, ihre Natur zu erkennen.

Er weist dann darauf hin, daß eine Anordnung der Mineralien nach den äußeren Kennzeichen zum Zweck ihres Erkennens nicht wie bei Gegenständen der organischen Natur geschehen könne. In den letzteren herrsche überall gleiche Mischung bei höchster Ungleichheit in den Formen, in der anorganischen Natur dagegen herrsche eine allgemeine Gleichheit der äußeren Formen bei der stärksten Abweichung der Mischung. Der Einfluß der elektrochemischen Theorie auf die Chemie mache sich auch bei der Nineralogie geltend.

"Die elektrochemische Theorie, sagt er, hat uns gelehrt, daß in jedem zusammengesetzten Körper Bestandtheile von entgegengesetzten elektrochemischen Eigenschaften vorhanden sind; sie hat gelehrt, daß die Verbindungen mit einer Kraft bestehen, die proportional ist den Graden des elektrochemischen Gegensatzs der Bestandtheile. Daraus folgt, daß

in jedem zusammengesetzten Körper ein oder mehrere elektropositive mit einem oder mehreren electronegativen Bestandtheilen vorhanden sehn müssen, d. h. im Falle die Verbindung aus Orphen besteht, daß jedem Stoffe, der in einer Verbindung als Base auftritt, ein anderer entsprechen musse, der dagegen die Rolle einer Säure spielt — der Stoff, der in einem Falle elektronegativ ist gegen einen stärker positiven, d. h. ber gegen eine stärkere Basis als Säure reagirt, kann in einem andern elektropositiv sehn gegen einen stärker negativen, b. h. ein andermal als Basis gegen eine stärkere Säure sich verhalten. So z. B. vertritt in der Berbindung zweier Säuren die schwächere die Stelle einer Basis gegen die stärkere." Von diesem Standpunkt aus betrachtet komme mit einemmale Licht und Ordnung in das Chaos der Erzeugnisse des Mineralreichs und die Mineralogie werde zur Wissenschaft. Die Lehre von den chemischen Verhältnismengen, welche in der letzten Hälfte des verflossenen Jahrhunderts sich auszubilden angefangen, komme in der Mineralogie ebenso zur Anwendung wie in der Chemie. Wenn sich solches zur Zeit nicht immer entsprechend zeige, so liege der Grund zum Theil in dem Mangel an Genauigkeit bei der Zerlegung ober noch mehr in der Schwierigkeit, um nicht zu sagen Unmöglichkeit, eine im Mineralreich gebildete Verbindung rein und frei von fremden Stoffen zu erhalten, in dem Zusammenkrystallisiren 2c., in der Beurtheilung des Resultats der Analyse.

Als Basis des Systems nimmt er an, daß jedes Element eine mineralogische Familie begründen könne, welche aus ihm selbst und allen seinen Berbindungen mit anderen Stoffen bestehen, die gegen dasselbe elektronegativ sind, nach letzteren theilen sich die Familien in Ordnungen, z. B. Sulphureta, Carbureta, Arsenieta, Oxyda etc., serner Sulphates, Carbonates, Arseniates, Silicates etc.

Bu einer Species gehören die Mineralien von gleicher Zusammensetzung in gleichen Berhältnißmengen, die verschiedenen Formen, in welchen eine Species vorkommt, bilden ihre Barietäten. — Ein Beispiel möge die Anordnung für die Familie des Gisens ersläutern.

Familie bes Gifens.

- 1. Ordnung. Gediegenes Eisen:
- 1. Species. Gebiegen Eisen.
- 2. " Meteor:Gisen.
 - 2. Ordnung. Schwefeleisen.
- 1. Species. Schwefelkies = Fe + 4S.
- 2. " Magnetkieß = Fe + 2S.
- 3. " Rupferlies = Fe S² + 8Cu S.
- 4. " Bleifahlerz (Spießglanzbleierz) = Pl 8b + 2 Cu 8 + 2 Fe 82.
 3. Ordnung. Rohlenstoffverbindungen.
- 1. Species. Graphit = Fe + 200C und Fe + 100C.
- 2. " Gebiegen Stahl. (Von Labouiche in Frankreich, nach Godon de St. Memia's Analhse) = 2 Fe + C.
 - 4. Ordnung. Arsenikverbindungen.
- 1. Species. Mispidel = Fe + As.
- 2. " Fahlerz = Fe As + 2 Cu S.
- 3. " Fahler: $= Fe^2 As + 3 Cu S$.
 - 5. Ordnung. Tellurverbindungen.
- 1. Species. Gediegen Tellur sog. = Fe + 10 Te.
 - 6. Ordnung. Orybe.
- 1. Species. Blutstein, Eisenglanz = Fe + 30.
- 2. "Attractorische u. retractorische Eisenerze = Fe O² + 2 Fe O³. 7. Ordnung. Schweselsaure Verbindungen.
- 1. Species. Natürlicher Eisenvitriol = Fe O² + 2SO³.
- 2. " $Oder = 2 Fe O^3 + 8 O^3 + 6 H^2 O$.
- 3. " Eisenpecherz = 4 Fe O³ + 8O³ + 12 H² O. 8. Ordnung. Phosphorsaure Verbindungen.
- 1. Species. Blaue Eisenerde = FeO2 + 2PO2.
- 2. Subphosphas ferricus = $FeO^3 + 1^1/2PO^2 + 6H^2O$.
- 3. " Subphosphas ferrico-manganicus.
 - 9. Ordnung. Kohlensaure Berbindungen.
- 1. Species. Weißer Spatheisenstein = Fe O2 + 2 CO2.
- 2. "Subcarbonas ferroso ferricus.

- 10. Ordnung. Arseniksaure Berbindungen.
- 1. Species. Würfelerz = $4 \text{FeO}^3 + 4 \text{sO}^6 + 24 \text{H}^2\text{O}$.
 - 11. Ordnung. Chromsaure Verbindungen.
- 1. Species. Chromeisen.
 - 12. Ordnung. Wolframsaure Verbindungen.
 - 1. Species. Wolfram = MgO³ + WO⁶ mit 3FeO + WO⁶.

 13. Ordnung. Kieselsaure Verbindungen.
 - 1. Species. Eisenkiesel = FS6.
 - 2. "Trisilicias ferricus = $Fs^3 + 2Aq$.
 - 3. "Silicias ferroso-aluminicus = AS + 4fS + 4Aq.
- 4. " Chrysolith = fS + 4MS.
- 5. " Melanit = fS + CS.
- 6. " Granatförmiges Fossil = FS + CS.
- 7. " \mathfrak{M} elanit = AS + 2fS + 3CS.
- 8. " Granatförmiges Fossil und Langbanshyttan = MgB + F³S + 4AS.
- 9. " $\mathfrak{Aplom} = CS^2 + FS + 2AS.$
 - 14. Ordnung. Tantalsaure Berbindungen.
- 1. Species. Tantalit, Columbit.
- 2. " Pttro-Tantal.
 - 15. Ordnung. Titansaure Verbindungen.
- 1. Species. Mänakanit.
- 2. " Titaneisen.
- 3. " Eisentitan.
- 4. " Nigrin.
- 16. Ordnung. Eisenhydrate.
- 1. Species. Other = $FO^3 + 1^4/_2H^2O$.

In dieser Weise sind andere Familien durchgeführt. (R. Journ. f. Ch. u. Ph. v. Schweigger. Bb. 11 u. 12. 1814. Die erste Grundlage des elektrochemischen Spstems und einer darauf angewandten Nomenklatur sindet sich in Kongl. Vet. Ac. Handl. 1812.)

Dieses System fand mancherlei Widerspruch, da es auf die physikalische Charakteristik gar keine Rücksicht nahm, und wie Extreme einander hervorzurufen pflegen, so gelangte bald ein anderes Spstem zu ungewöhnlichem Rufe, welches im vollen Gegensatz zu dem pon Berzelius alle chemische Charakteristik aus ber Mineralogie verwies. Es war das System von Friedrich Mohs, welches zum erstenmal im Jahre 1820 erschien (bie Charaktere der Klassen, Ordnungen 2c. von Friedrich Mohs. Dresden 1820). Mohs wollte die Mineralogie in ähnlicher Weise behandeln, wie die Botanik und Zoologie behandelt wurde. Wie Linné gethan, bezeichnete er allgemein Naturgeschichte als die Wissenschaft; aus der gegebenen natürlichen Beschaffenheit eines Naturproduktes die spstematische Benennung; aus der Benennung die natürliche Beschaffenheit desselben zu finden. "Und die Mineralogie, ihr Theil, ist dasselbe für das Mineralreich, was die Naturgeschichte überhaupt für die gesammte materielle Ratur ift." Die natürliche Beschaffenheit wird durch die naturhistorischen Gigenschaften erkannt, mit welchem die Natur die Dinge hervorgebracht hat und die, sowie die Dinge selbst, während ihrer Betrachtung unverändert bleiben. Nur von solchen Eigenschaften soll für die Charakteristik der Mineralien und für ihr Spstem Gebrauch gemacht werden. Das chemische Verhalten und die demische Zusammensetzung können daher keine naturhistorischen Eigenschaften ober Kennzeichen liefern, diese sind im Allgemeinen hauptsächlich durch die Geftalt und Theilbarkeit, durch die Härte und das specifische Gewicht gegeben. "Die Mineralogie, sagt er, setzt, weil sie ein Theil der Raturgeschichte, und diese eine Elementarwissenschaft ist, nichts aus andern Erfahrungswissenschaften voraus, und erfordert, außer der Logik, nur ein Wenig von Mathematik. Unter Logik verstehe ich hier nichts als den gesunden und unverdorbenen Menschenverstand, ein richtiges natürliches Denken und das Bewußtsehn dessen, was man thut, indem man denkt, damit man nicht in Inconsequenzen verfällt; der gewöhnliche scholastische Plunder, womit man die Logik verunstaltet, taugt zu nichts. Von Mathematik gebraucht man in der Arpstallographie kaum so viel, als ein Markscheider **22** Robell, Gefdichte ber Mineralogie.

nothig hat, wenn er sein Geschäft nicht ganz mechanisch verrichten will 2c. " 1

Daß mit solchen Bestimmungen nur ein mangelhaftes, mitunter sogar sehr dürftiges Bild von dem Wesen der Mineralien erhalten wird, fällt nach Mohs der Methode nicht zur Last, eben so wenig, wenn die Bestimmung eines Minerals wegen Mangels der verlangten Eigenschaften ober vielmehr, weil sie nicht nachweisbar, nicht geschehen kann, denn in der Botanik und Zoologie ift das auch so; übrigens könne mittelbar, vorausgesett, man habe zur Bergleichung eine genügende Reihe von Uebergängen, auch manches Mineral bestimmt werben. (Grundriß ber Mineralogie. 1822.) Die ganze Entwicklung der Mohs'schen Ansicht auf der angedeuteten Basis ist sehr scharfsinnig und consequent, leider zeigt sich dabei, daß die wissenschaftliche Methode gleichsam für das Erste, die Natur dagegen für das Zweite gilt; fügt sich letztere nicht der Methode, so bleiben ihre Producte eben unbestimmt. Die Methode deßhalb zu ändern und ihre Wirksamkeit weiter tragend zu machen, konnte sich Mohs nicht entschließen; sie zeigte sich ja an den normalen Bildungen mineralischer Individuen, an den bestimmbaren Arpstallen, zureichend, um die Mineralogie der Botanik und Zoologic ebenbürtig zu stellen und analog zu behandeln; sie über lettere zu erheben und das aus ihr zu machen, was sich bis jest aus der Botanik und Zoologie nicht machen ließ, und zu erkennen, daß solches nur mit Rücksicht auf das chemische Wesen eines Minerals möglich sep, fand bei Dobs feine Beachtung. Berzelius war natürlich vor anderen ein Gegner der Mohelschen Principien und beklagte es, wie er (Jahresber. VI. 1827 S. 210) sagt, "so viel Talent zur Pertheidigung einer unrechtmäßigen Sache angewendet zu sehen." In Beziehung auf die demischen Gigenschaften hatte Dobs unter andern den Sat ausgesprochen: "Wenn es jemals geschieht, daß

Die ersten Begriffe ber Mineralogie und Geognosie für junge praktische Bergleute ber I. t. österreichischen Staaten. Im Auftrag ber t. t. Hoffammer im Minz- und Bergwesen verfaßt von Friedrich Mohs, L. t. wirklichem Bergrathe 2c. Herausgegeben nach seinem Tode. Wien 1842. Bb. I. S. VIII.

ein Zweig der Naturgeschichte diese Eigenschaften zu seiner Methode anwendet, so überschreitet er seine gesetzlichen Grenzen, wird mit anderen Wissenschaften vermischt und verwickelt sich endlich in alle die Schwierigkeiten, wovon die Nineralogie lange ein warnendes Beispiel gegeben hat. Berzelius bemerkt dazu: "Dieses Naisonnement kommt mir vor, wie das eines Menschen, der im Dunkeln tappt und sich weigert, sich einer Leuchte zu bedienen, weil er dann mehr sieht, als er braucht, und Hossnung genug hat, den Weg dennoch zu sinden." (A. a. d. S. 211.)

Schon einige Jahre vorher hatte Fuchs die Mohs'sche Lehre von den naturhistorischen Eigenschaften als ungerechtsertigt erklärt. Er sagt in seiner akademischen Rede über den gegenseitigen Sinfluß der Chemie und Mineralogie (1824): "Zwischen den organischen Körpern und den Mineralien ist ein himmelweiter Abstand. Die Zoologie und Botanik haben nichts mit der Mineralogie gemein, als gewisse logische Regeln, woran alle Wissenschaften gleichen Antheil nehmen. — Es ist bloß Einbildung, nicht Gesetz — es steht nicht im Buche der Natur geschrieben, daß die Mineralogie nur die unmittelbar wahrnehmbaren Eigenschaften der Mineralien in Betrachtung zu ziehen habe. Der Zweck der Mineralogie ist, die Mineralien kennen und unterscheiden zu lehren, und uns gründliche und umfassende Kenntnisse davon zu verschafsen. Dieser Zweck kann meiner Meinung nach ohne Beihilse der Chemie nicht vollkommen erreicht werden."

Haup hatte schon (1801) die Species in der Mineralogie definirt als einen Indegriff von Körpern, deren integrirende Moleküle einander ähnlich, und auß denselben Grundstoffen, in demselben Berhältniß mit einander verbunden, zusammengesetzt sind. Er war von dem Werthe der chemischen Kenntniß eines Minerals für die Wissenschaft der Mineralogie so überzeugt, daß er sagt (Traité de Min. I. p. 167): "Je sens tout ce que mon travail a gagné à cette réunion (mit der Chemie), et combien je suis intéressé à ce que l'on sache que c'est à l'École des Mines, en France, que la chimie et la cristallographie, si long-temps isolées, on contracté une liaison

étroite, et se sont promis de ne se plus quitter." In der That konnte Haup erwarten, daß die erwähnte Verbindung eine dauernde sehn werde und sie ist es auch geworden ohngeachtet des Mohs'schen Versuches, eine Trennung zu verfügen. Abstrahirt man von den Beschränkungen der naturhistorischen Eigenschaften, so sind die allgemeinen Grundzüge der Spstematik bei Mohs weit bestimmter und logischer gezeichnet als bei einem seiner Vorgänger, und indem er den Begriff der Gleichartigkeit (mit der nöthigen Rücksicht auf die zu Grunde liegenden Einheiten bei den Barietäten der Form) für die Species, den Begriff der Aehnlichkeit aber für die höheren Rlassi= ficationsstufen geltend macht und von der Species ausgehend den Bau bis zu den Gipfelpunkten der Klassen fortführt, hat er die Principien gegeben, welche für jedes Shstem zu beachten sehn dürften. Mohs hebt als einen Vorzug seines Systems heraus, daß die aufgestellten Geschlechter, Ordnungen und Klassen nicht nur dazu dienen, eine zusammenhängende Uebersicht von dem Ganzen, dem Mineralreich, zu geben, sondern daß sie auch die methodische Bestimmung der Individuen gestatten und glaubt, daß kein anderes als sein naturhistorisches Princip solches zu leisten vermöge. Daß er dabei vor dem Lichte, welches die Chemie über die Mineralien gebreitet, nicht immer die Augen zu= machte und ohne es sich gestehen zu wollen, auch für sein System Vortheil davon zog, beweisen mehrere Fälle und ist noch jüngst von einem seiner eifrigsten Schüler ausgesprochen worden. (F. X. M. Zippe, die Charakteristik des naturhistorischen Mineralspstemes. Wien 1858.)

Mohs hat auch die Luft, Gase und freie stüssige Säuren in die' Mineralogie aufgenammen, wie schon Lehmann. Die Klassen (nicht besonders benannt) und die Ordnungen seines Systems von 1822 sind:

I. Rlasse.

- 1. Ordnung. Gase (Geschlechter: Hydrogen:Gas, Atmosphär:Gas).
- 2. " Wasser.
- 3. " Säuren (Kohlen:, Salz:, Schwefel:, Borax: und . Arsenik:Säure).
- 4. " Salze (die im Wasser löslichen Salze).

II. Rlasse.

- 1. Ordnung. Haloide (5 Geschlechter, Gpps, Arpolith, Calcit 2c.).
- 2. " Baryte (6 Geschl., Siderit, Scheelit, Galmei, Baryt 2c.).
- 3. " Rerate (1 Geschl., Chlorfilber und Chlorquecksilber).
- 4. " Malachite (6 Geschl., Lirokonit, Olivenit, Dioptas, Malachit 2c.).
- 5. " Glimmer (6 Geschl., Chassophyssit, Vivianit, Graphit, Chlorit 2c.).
- 6. " Spathe (9 Geschl., Bastit, Disthen, Triphan, Datolith, Drthoklas, Augit 2c.).
- 7. " Gemmen (13 Geschl., Andalusit, Korund, Demant, Topas, Quarz 2c.).
- 8. " Erze (11 Geschl., Sphen, Rutil, Cuprit, Wolfram 2c.).
- 9. " Metalle (10 Geschl., Gebiegene Metalle).
- 10. " Riese (5 Geschl., Nickelin, Arsenopyrit, Kobaltin, Phrit 2c.).
- 11. " Glanze (8 Geschl., Fahlerz, Argentit, Galenit, Antimonit 2c.).
- 12. " Blenden (4 Geschl., Alabandin, Sphalerit, Proustit, Zinnober 2c.).
- 13. " Schwefel (1 Geschl., Schwefel und die Arseniksulphurete). III. Klasse.
 - 1. Ordnung. Harze (2 Geschlechter, Honigstein, Bernstein).
- 2. " Rohlen (1 Geschl., Braun- und Steinkohlen).

Das Mohs'sche Spstem ist von Haidinger angenommen worden. Die drei Klassen sind bei ihm Akrogenide, Geogenide und Phytogenide benannt. (Handbuch der bestimmenden Mineralogie. 1845.) Kenngott hat dieses Spstem 1853 mit Erweiterungen und Correctionen neu herausgegeben (das Mohs'sche Nineralspstem dem gegenwärtigen Standpunkt der Wissenschaft gemäß bearbeitet) und Zippe ihat es ebenfalls angenommen und dabei den Versuch gemacht, den Begriff der von

1 F. X. M. Zippe, t. t. Regierungsrath und Professor ber Mineralogie an der Universität zu Wien. Gest. daselbst am 22. Febr. 1863. Mohs als "naturhistorisch" bezeichneten Eigenschaften zu erweitern. In seiner "Charakteristik des naturhistorischen Mineralspskems. Wien 1858" stellt er den Satz auf: "Jede Eigenschaft, die an irgend einem Minerale in seinem ursprünglichen Zustande erkannt und wahrgenommen werden kann, ohne daß durch deren Betrachtung und Untersuchung das Mineral Veränderungen unterworfen wird, zu deren Hervorrufung Kenntnisse einer andern Wissenschaft vorausgesetzt werden, ist eine naturhistorische Eigenschaft."

Er bespricht nun die Kennzeichen, welche von dem Verhalten im Feuer, Schmelzen, Verändern der Farbe, Entwicklung flüchtiger Stoffe, Brausen mit Säuren, Auflösung, Gelatiniren 2c. hergenommen find und glaubt sie als nicht chemische, sondern dem Mohs'schen Begriffe nach als naturhistorische betrachten zu dürfen, da die Fähigkeit, sie zu geben, dem unveränderten Mineral ursprünglich zukomme und zur Beobachtung keine chemischen Kenntnisse erforderlich sepen. In Beziehung auf das Wassergeben beim Erhitzen sagt er (S. 13): "Dabei liegt es so nahe, auch die Menge des Waffers durch die Gewichtsbeftimmung des Minerals vor und nach dem Glühen zu erfahren, und auch diese als ein Merkmal zu betrachten, welches in einigen Fällen wohl gebraucht werden könnte; allein die Beurtheilung dieser Fälle sett Bekanntschaft mit der chemischen Zusammensetzung des Minerals voraus und die quantitative Bestimmung von Bestandtheilen gehört nicht mehr ins Gebiet der Naturgeschichte." Ran ersieht wohl, daß Zippe den Werth der chemischen Kennzeichen für die Mineralogie awar erkennt, daß ihn aber die Pietät für Mohs und seine Principien zu keiner unbefangenen und sicheren Aufnahme derselben kommen läßt. Für die Anhänger dieser Principien ist übrigens sein Vorgehen immer: hin Gewinn, denn haben sie nur einmal den Werth des Löthrohrs, der Säuren 2c. erkannt, so ift kein Zweifel, daß sie allmählig auch vie vollendetste Analyse eines Minerals als naturhistorisch berechtigt erkennen werden, denn immer ist es die ursprüngliche Substanz, welche dabei die Eigenschaft zeigt, in verschiedene Mischungstheile zu zerfallen, immer ist es eine Eigenschaft bes Argentit 87 Proc. Silber, und

eine des Phrit $46^{1}/_{2}$ Proc. Eisen zu enthalten 20., und über die Zulässigkeit der Mittel zu solcher Erkenntniß zu gelangen, wird man sich auch zu verständigen wissen.

Die Entbeckungen des Vicarirens von Mischungstheilen und die des Fomorphismus mußten für ein chemisches Minerallystem von ent schiedenem Einflusse sehn, wenn sie auch ein sogenanntes naturhistorisches weniger berührten. Es hatte sich gezeigt, daß jenes Wechseln bei den Mineralspecies vorzüglich die Basen oder die elektropositiven Mischungstheile traf und so änderte denn Berzelius sein System (1824. Leonhard's Zeitschrift für Mineralogie. I.) dahin, daß er das elektronegative Princip statt des früheren elektropositiven für die Classisication in Anwendung brachte. Er unterschied 1) Richt oxydirte Körper. Rlassen: 1. Gebiegene, 2. Sulphurete, 3. Arseniete, 4. Stibiete, 5. Tellurete, 6. Osmiete, 7. Auriete, 8. Hydrargyrete. 2) Oxydirte Rörper. Rlassen: 1. Oxyde und ihre Hydrate, 2. Sulphate, 3. Nitrate, 4. Muriate, 5. Phosphate, 6. Fluate und Fluofilicate, 7. Borate und Borofilicate, 8. Karbonate und Hydrokarbonate, 9. Arseniate, 10. Molphdate, 11. Chromate, 12. Wolframiate, 13. Tantalate, 14. Titanate, 15. Silicate und Silirio-Titanate, 16. Aluminate.

Gleichzeitig veröffentlichte F. S. Beubant (Traité élémentaire de Minéralogie. Paris. 1824, beutsch von K. F. A. Hartmann. Leipzig. 1826) ein in der Hauptsache ebenfalls nach dem elektronegativen Brincip construirtes System. Beubant entwidelte dabei auch die Theorie der Classification vom mineralogischen Standpunkt aus und machte durch eine Untersuchung des relativen Werthes der mineralogischen Kennzeichen geltend, daß den chemischen der Borzug vor allen andern zu geben und die Species als der Indegriff der aus gleichen Grundbestandtheilen in gleichen bestimmten Berhältnissen gebildeten Individuen angesehen werden müsse. Er bespricht die Frage, welche unter den Mischungen mit gleicher allgemeiner Formel als Species zu betrachten. Es ist unmöglich, sagt er, diese Frage zu lösen, und Alles, was man thun kann, ist, künstlich die Grenzen zu ziehen, welche man sür die Species annimmt. Dabei habe man sich an die einsachen

Zahlen zu halten, nach welchen unzweifelhafte Verbindungen ihre Mischungsgewichte immer vereinigen, "so wird man eine besondere Species aus dem doppelten Carbonat des Kalkes und der Magnesia, bestehend aus 1 Atom des ersten und 1 Atom der zweiten machen; vielleicht könnte man ebenso Species aus der Combination von 1 oder 2 Atomen der erstern mit 2 oder 1 Atom der zweiten Berbindung. welche man in der Natur kennt, bilden; allein als bloke Barietäten muß man die durch Analysen gefundenen Berbindungen von 5 Atomen Rakkarbonat und 2 Magnefiakarbonat, ober von 19 des erstern und 5 des zweiten zc. ansehen." Diese ganz natürliche Anschauung ist später oftmals wieder verloren gegangen und wird von einzelnen Mineralogen zum Theil noch nicht beachtet. Beubant erläutert weiter, daß die Schwierigkeiten dieses Gegenstandes dieselben bleiben, wenn man sich. statt an die Mischung, an die Arpstallisation halten wolle. Er weist barauf hin, wie die lineare Aufstellung der Familien, und eine andere ist wenigstens in einem beschreibenben Werke nicht möglich, die näheren Beziehungen unter ihnen mehrfach zerreißen und unkenntlich machen muß. Er nimmt brei Rlaffen an; die erste derfelben umfaßt diejenigen Familien, beren electronegative Mischungstheile mit dem Sauerstoff, Wasserstoff und Fluor Gase bilden können. Er nennt diese Gazolyte (in Gas auflöslich); die Körper ber zweiten Klaffe haben bas gemein, mit Säuren stets ungefärbte Auflösungen zu geben, baber ber Name Leukolyte (von weißer Löfung); die Körper der britten Klasse geben mit Säuren gefärbte Lösungen, daher der Rame Chroikolyte (von farbiger Lösung).

Sazslyte.	Leufolyte.	Chrottolyte.
Gilicide.	Antimonibe.	Tantalibe.
Boride.	Stannibe.	Tungstibe.
Anthracide.	Zincibe.	Titanibe.
Hpbrogenide.	Bismuthibe.	Molphbibe.
Azotibe.	Hydrargyride.	Chromide.
Sulphuribe.	Arghribe.	Uranibe.
Chloride.	Plumbibe.	Manganide.

Gazolyte.	Beufolhte.	Chroitolyte.
Phtoride.	Aluminide.	Siberibe.
Selenibe.	Magnefide.	Cobaltibe.
Telluribe.		Cupribe.
Phosphoride.		Auride.
Arfenide.		Platinide.
		Paladiibe.
		Demide.

Die Familien und Geschlechter sind chemisch charakterisirt und ist dieses besser gelungen als die Charakteristik der Klassen, wie man sich leicht überzeugt, wenn man z. B. alle Silicate mit nichtmetallischen und metallischen Basen in der Klasse der Gazolyte eingereiht findet. Daffelbe System ist in der 1832 erschienenen zweiten Auflage seines Traité élémentaire etc. beibehalten. Ein Jahr später als das erste Beudant'sche Spstem erschien ein chemisches Spstem von L. Gmelin (Leonhard's Zeitschrift für Mineralogie I. und II. 1825). Die Basis dieses Systems bezeichnet der Autor in folgender Weise: "Bei jeder Berbindung kann der eine Stoff mehr als chemisch formendes, der andere mehr als chemisch geformtes Princip angesehen werden, b. h. der eine drückt dem andern, der gleichsam nur als Grundlage dient, bestimmte, sowohl physikalische als chemische Charaktere auf. So find die nichtmetallischen Stoffe im Verhältnisse zu den metallischen als formende Principien anzusehen; die Sauerstoffmetalle unter einander, die Chlor-, Jod-, Schwefel- und Phosphor-Metalle unter einander zeigen viel mehr Aehnlichkeit in physikalischen und chemischen Berhälts nissen, als die Verbindungen eines und desselben Metalles mit Sauerstoff, Chlor, Job, Schwefel und Phosphor unter einander zeigen." Gmelin ordnet danach die Elemente, mit dem elektronegativsten Sauerstoff beginnend und mit dem elektropositivsten Kalium schließend, in zwei Gruppen:

¹ Leopold Gmelin, geb. am 2. Aug. 1788 zu Göttingen, gest. am 18. April 1858 zu Heibelberg, wo er von 1814 bis 1851 als Professor ber Medicin und Chemie docirte.

a. Nicht:Metalle: Sauerstoff, Wasserstoff, Sticksoff, Fluor, Chlor, Jod, Selen, Schwefel, Phosphor, Boron, Kohlenstoff. b. Metalle. Arsenik, Antimon, Tellur, Wismuth, Zink, Radmium, Zinn, Blei, Duecksilber, Silber, Palladium, Dsmium, Fridium, Rhodium, Platin, Gold, Rupser, Nickel, Robalt, Mangan, Eisen, Uran, Chrom, Molybban, Scheel, Tantal, Titan, Silicium, Zirconium, Aluminium, Slycium, Pttrium, Cerium, Magnium, Salcium, Strontium, Barpum, Lithium, Natrium und Kalium.

Bur ersten Abtheilung gehören alle Mineralien, die Sauerstoff enthalten, weil sie diesem ihre wichtigsten Eigenschaften verdanken, die Säuren und ihre Berbindungen reihen sich dann wie ihre Radikale, also die schwefelsauren, phosphorsauren, borsauren, kohlensauren Berbindungen u. s. f., die zweite Abtheilung enthält die Fluoride, die dritte die Shloride, dann folgen die Selen- und Schwefelverbindungen und die Metalle. Die erste Abtheilung zerfällt wieder in wasserhaltige und wasserfreie Sauerstoff-Verbindungen.

Der Grundgebanke, daß ein Element ober bessen Oxyd in Bersbindungen das formende sehn könne, schon von Hauh, Hausmann u. a. angedeutet, konnte keine allgemein geltenden Belege gewinnen und von diesem Gesichtspunkte aus konnte sich auch das System nicht halten, obwohl es sonst manche gute Gruppirungen darbot. Leonhard hat das Gmelin'sche System in seinem Handbuch der Oxyskognosie 2. Ausl. 1826 angewendet. In der Ueberzeugung, daß die höheren Classisicationsstusen nicht einseitig krystallographisch oder chemisch zu charakteristren sehen, suchte Naumann ein System zu construiren, welches, was Gmelin begonnen, weiter sühren sollte. Die beabsichtigte Vereinigung von Arthstallisation und Wischung für das Classissicationsprincip ging aber auch nicht weiter als bei Gmelin oder war ebenso illusorisch. Daneben hat dieses System in der Bildung der Ordnungen manche Vorzüge. Den Begriff von Species gibt Naumann aho: "Jeder

¹ Karl Cafar von Leonbard, geb. am 12. Sept. 1779 zu Rumpenbeim bei Hanau, geft. am 28. Jan. 1862 zu Beibelberg, Professor der Mineralogie und Geognosse an ber Universität zu Beibelberg (seit 1818).

Inbegriff sämmtlicher durch relative Identität ihrer Eigenschaften verbundener Individuen heißt eine mineralogische Species." — Das System ist folgendes:

- I. Klasse. Hydrolyte. Drybe, Salze und analoge Verbindungen. welche im Wasser leicht auflöslich sind.
 - 1. Ordnung. Wasser und Eis.
 - 2. " Wasserhaltige Hydrolyte.
 - 3. " Wasserfreie Hybrolyte.
- II. Klasse. Halvide. Salze und analoge Verbindungen, welche im Wasser nicht, oder höchst wenig auslöslich sind, und in welchen weder Silicia noch Alumia die Rolle der Säuren spielen.
 - 1) Gruppe. Nichtmetallische Haloibe.
 - 1. Ordnung, wasserfreie, nichtmetallische Haloide.
 - 2. " wasserhaltige, nichtmetallische Haloide.
 - 2) Gruppe. Metallische Haloibe.
 - 1. Ordnung, wasserfreie, metallische Haloide.
 - 2. " wasserhaltige, metallische Halvide.
- III. Klasse. Silicide. Salze, welche im Wasser unauflöslich sint, in welchen aber Silicia ober Alumia die Rolle der Säure spielen, sowie diese beiden Substanzen selbst.
 - 1) Gruppe. Nichtmetallische Silicibe.
 - 1. Ordnung, wasserfreie.
 - 2. " wasserhaltige.
 - 2) Gruppe. Amphotere Silicibe. (Mit metallischen und nichtmetallischen Basen.)
 - 1. Ordnung, wasserfreie.
 - 2. " wasserhaltige.
 - 3) Gruppe. Metallische Silicide.
 - 1. Ordnung, wafferhaltige.
 - 2. " wasserfreie.
- IV. Rlaffe. Metall=Drybe.
 - 1. Ordnung, wasserhaltige.
 - 2. " wasserfreie.

V. Klaffe. Metalle.

VI. Rlaffe. Sulphuribe.

- 1. Ordnung, Glanze.
- 2. " Riese.
- 3. " Blenden.
- 4. " Schwefel.

VII. Klasse. Anthracide.

- 1. Ordnung. Diamant.
- 2. " Rohlen.
- 3. " Bitume.
- 4. " organisch-saure Salze.

(Lehrbuch ber Mineralogie von Dr. Karl Friedrich Naumann. Berlin. 1828.)

Man sieht, daß die Gruppe der amphoteren Silicate eine sehr schwankende Stellung haben, auch geht es nicht wohl an, Spinell, Chrysoberill 2c. unter die Kieselverbindungen zu stellen.

Raumann hat in seinem Lehrbuch: "Elemente der Mineralogie," welches von allen die meiste Berbreitung gefunden hat, und wovon seit dem ersten Erscheinen im Jahre 1846 dis 1859 fünf Auflagen nothwendig wurden, das angeführte System, welches er übrigens mehr für eine approximative Zusammenstellung ansieht, weiter ausgeführt, doch wesentlich mit unveränderter Grundlage und die Principien in einem Aussase in Leonhard's Zeitschrift: "Neues Jahrbuch 2c. Jahrgang 1844," besprochen und erläutert. Er kommt zu dem Schlusse, "daß die Aehnlichkeit der anorganischen Masse, ohne Berücksichtigung der Form es ist, welche bei der mineralogischen Classification vorzugstweise in das Auge gesaßt werden muß."

Dabei müsse den chemischen Eigenschaften, insbesondere der chemischen Constitution der Mineralien die gehörige Beachtung geschenkt werden. "Sie repräsentiren ja, sagt er, die Materie selbst, dieses allen morphologischen und physischen Erscheinungen zu Grunde liegende Substrat, welches in der chemischen Constitutionsformel seinen wissenschaftlichen Ausdruck sindet. Wie wäre es also möglich, eine naturgemäße

Jusammenstellung der Mineralien zu Stande zu bringen, ohne diese Grundlage ihres Wesens, dieses wahrhaft ursachliche Moment ihrer ganzen Erscheinungsweise einer vorzüglichen Beachtung zu würdigen? Man prüse nur manche der angeblich bloß auf äußere Kennzeichen gegründeten Mineralspsteme und man wird sich überzeugen, daß viele Gruppen derselben nur durch einen unwillfürlichen Hindlick auf die Resultate der chemischen Analyse gewonnen werden konnten, während manche andere Gruppen, dei denen dieß nicht der Fall war, bei deren Bildung man es wirklich über sich vermochte, allen chemischen Reminiscenzen zu entsagen, die seltsamsten und unnatürlichsten Zussammenstellungen darbieten."

In ähnlichem Sinne spricht sich Berzelius aus, indem er die Fragen in Betracht zieht, welche für die Aufstellung eines allgemein anzunehmenden, demischen Mineralspstems zu erörtern seben. Die erste Bedingung bestehe darin, daß nichts Anderes als die Zusammensetzung in der Grundlage für die Anordnung Theil nehmen dürfe. "Dieser Sat, sagt er, ist für die Gegenwart derjenige; welcher am schwierigsten das Bürgerrecht erreichen wird. Die Neigung, unorganische Producte nach denselben Principien, wie die organischen, zu ordnen, hat so in der Mineralogie Wurzel geschlagen, daß sie schwierig mit den Wurzeln auszureißen sehn wird. Eine Folge davon ist der Werth, welchen man auf den Begriff von dem gelegt hat, was man mineralogische Species nennt. Wenn ich ausspreche, daß in der Mineralogie nichts vorhanden ist, was dem Begriff von Species entspricht, so habe ich wahrscheinlich alle Mineralogen unserer Zeit gegen mich, weil man es für ein großes Verbienst hält, wenn ein Verfasser in der Mineras logie wohl bestimmt, was Species ift, ohne unnöthig zu theilen ober damit zusammenzustellen, was nicht dahin gehört, und hiebei macht sich das naturhistorische Princip mehr geltend als das chemische. Aber was ist es, was man in der Mineralogie zu ordnen hat? Entweber sind es einfache Grundstoffe ober unorganische demische Verbindungen Was ist es, was ihre Ibentität ober Nicht-Ibentität beftimmt? die Bestandtheile und die verschiedenen chemischen Proportionen,

nach welchen fie fich verbunden haben." Berzelius bespricht dann auch ben Nachtheil, welcher für die Bestimmung nach äußeren Kenn= zeichen, namentlich krystallographischen, durch das Berhältniß der Jomorphie entstehe. "Eine Abweichung in der Art der Bestandtheile hebt, gleichwie die in ihren bestimmten relativen Proportionen, die Ibentität auf. — Je genauer wir mit der Chemie bekannt geworben sind, besto mehr haben wir die Erfahrung gemacht, daß eine gleiche Zusammensetzungsart die Aehnlichkeit in der geometrischen Form und den übrigen äußeren Eigenschaften bestimmt, aber gleiche Zusammensetzungsarten verschiedener Grundstoffe zu einer einzigen Species zu vereinigen, gehört zu einem der größten Mißgriffe, welche gethan werden können. Oder sollte es in der Mineralogie richtig sehn, aus dem kryftallisirten arseniksauren und phosphorsauren Ratron (im Fall sie im Mineralreiche vorkämen) einerlei Species zu machen, weil sie in Form und äußeren Eigenschaften nicht unterschieden werden können. 1 So lange der naturhistorische Begriff von Species in der Mineralogie festgehalten wird, wird eine solche Verwirrung niemals aufhören." — Es ist seltsam, daß Berzelius nichts von einer Species im Mineralreich wissen wollte, während er doch, wie aus dem Vorhergehenden ersichtlich, Bestimmungen zur Unterscheidung von Species feststellt, welche andere Mineralogen, z. B. Fuchs, früher nicht beachtet hatten, daß nämlich die isomorphen Vertretungen nicht berechtigen, die betreffenden Mineralien in eine Species zu einigen. "Derjenige, sagt er weiter, welcher unter Augit als dieselbe Species CS2 + MS2 und CS² + fS² aufführt, begeht denselben Fehler, wie der, welcher aus schwefelsaurer Rali-Talkerde und schwefelsaurem Rali-Gisenorydul einerlei Salz machen wollte, weil sie einerlei Kryftallisation haben." — Am Schlusse des Artikels äußert er: "Biele Mineralogen werden es ohne Zweifel als eine Lächerlichkeit betrachten, daß man die Augite an mehrere Orte im Mineralspftem stellen soll. Aber wir klassisisiren nicht Formen, sondern Verbindungen, und da gleiche Verbindungsarten

¹ In der deutschen Uebersetzung des Jahresberichtes: "weil sie nicht durch einerlei Form und einerlei außere Eigenschaften nuterschieden werden können."

zwischen ungleichen Grundstoffen häusig gleiche Arhstallsormen bekommen, so ist es klar, daß diese Arhstallsormen an mehreren Stellen wieder vorkommen müssen, und dieß gilt nicht bloß für die Form des Augits, sondern auch für mehrere andere Arhstallsormen." (Jahresbericht 26. 1847. S. 306—314.)

Bleichzeitig mit Naumann hat Hausmann (Handbuch ber Mineralogie. 1. Thl. 1828) seine Ansichten vom Mineralspstem mitgetheilt, nach welchen er im Wesentlichen schon 1809 und 1813 einen Entwurf publicirt hatte. Die natürlichen Berwandtschaftsverhältnisse ber Mineralien sollten dabei, chemisch und physisch, die Leitpunkte sehn. Hausmann bekannte sich zu dem von Fuchs (Ueber den gegenseitigen Einfluß der Chemie und Mineralogie. 1824) gegebenen, später aber modificirten, Begriff von Mineralspecies als den Inbegriff von Mineralien, welche gleiche Krystallisation und gleiche oder gleichmäßige (durch Bicariren gleiche) chemische Constitution haben. Die Species stellt er nach dem am meisten charakterisirenden Mischungstheil in größere Gruppen zusammen, indem er einen formenden, mehr als andere aktiven Mischungstheil, annahm. Das System ist solgendes:

I. Klasse. Metalloide. Schwefel, Diamant, Graphit, Antimon, Arsenik, Tellur.

II. " Metalle.

III. " Telluribe.

IV. " Antimonibe.

V. " Arsenide.

VI. " Selenibe.

VII. " Sulfuride.

1. Ordnung. Schwefelmetalle.

2. " Schwefelmetalloide.

3. " Schwefelmetalloid-Metalle.

4. " Schwefelmetall-Dryde.

¹ Fuchs hat später biesen Begriff für seine Formationen angenommen, für bie Species aber ben Haupschen Begriff gelten lassen. (Ueber ben Begriff ber Mineralspecies Erbmann's Journ. 45. 1848.)

VIII. Rlaffe. Oghgenibe.

- 1. Ordnung. Orybe.
 - 1. Unterordnung. Retallogiphe.
 - 2. " Erben.
 - 3. " Metalloid-Drybe.
- 2. Ordnung. Hpbrate.
 - 1. Unterordnung. Erdhybrate.
 - 2. " Metallorydhydrate.
- 3. Ordnung. Manganate.
- 4. " Ferrate.
- 5. " Aluminate.
- 6. " Silicate.
 - 1. Unterordnung. Wasserfreie Silicate.
 - 1. Reihe. Dit Bafen #.
 - 2. " Mit Bafen R.
 - 3. " Mit Basen R + K.
 - 2. Unterordnung. Wafferhaltige Silicate.
 - 1. Reihe. Sporofilicate.
 - A. Mit Bafen A.
 - B. Mit Basen R.
 - C. Mit Basen R + K.
 - 2. Reihe. Silicate mit Hydraten.
 - A. Mit Basen R.
 - B. Mit Basen K.
 - C. Mit Basen R + \n.
 - 3. Unterordnung. Silicate mit Schwefelmetallen.
 - 4. " Silicate mit Fluoriden.
 - 5. "Silicate mit Chloriben.

Es ist dieses Shstem in seiner Art sehr gut gegliedert; natürlich trennt es auch viel Aehnliches, was andere, übrigens weniger anzuserkennende Shstem, mehr vereinigen, aber das ist überhaupt ein nicht zu beseitigender Uebelstand, wenn nur ein Gesichtspunkt verfolgt werden kann.

Während sich so in vorherrschend chemischer Richtung Systeme ausbildeten, sand auch das Mohs'sche Princip eine Anwendung durch Breithaupt, welcher 1820, 1823 und 1832 sein System herausgab (Vollständige Charafteristif des Mineralspstems). Die Anordnung ist wesentlich folgende:

```
Salze.
             I. Rlasse.
               Sydroit.
1. Ordnung.
               Rarbonate.
2.
               Halate.
3.
               Nitrate.
4.
               Sulfate.
5.
               Alliate.
6. ·
               Borate.
7.
            II. Rlaffe.
                         Steine.
                Phyllite.
1. Orbnung.
2.
               Chalzite.
               Spathe.
8.
                Glimmer.
4.
               Porobine.
5.
               Ophite.
6.
                Zeolithe.
 7.
                Grammite.
8.
               Dure.
9.
            III. Klasse.
                         Miner.
                Erze.
 1. Ordnung.
 2.
                Riese.
        "
                Metalle.
 3.
                Glanze.
 4.
                Blenben.
 5.
                Rerate.
 6.
            IV. Klasse. Brenze.
 1. Ordnung. Schwefel.
               Refine.
```

- 3. Ordnung. Bitume.
- 4. " Rohlen.

Es ist in diesem Spsteme, wie in dem von Mohs bei der Charakteristik der Classificationsstusen der Zweck, danach die Species sinden und bestimmen zu können, besonders berücksichtigt; und in soweit es die dürftigen Mittel gestatten, mit welchen sich die naturhistorische Methode begnügen zu müssen glaubt, ist diese Charakteristik fleißig durchgeführt. In dieser Beziehung sagt Mohs von dem Mineralspstem: "Man verlangt eine Darstellung der Mannigfaltigkeit der Natur unter verschiedenen Einheiten und will fich in den Stand gesett sehen, die in der Natur vorkommenden Individuen zu erkennen, d. h. die Stellen, wolche ihnen angehören, bestimmen, und die mit benselben verbundenen Namen und Benennungen auf sie übertragen zu können." Man muß anerkennen, daß in ihrer Weise die sogenannten naturhistorischen Systeme die hier genannte Bestimmung der Species mehr im Auge gehalten haben als die demischen Spsteme. bieses aber keineswegs in der Unfähigkeit der letzteren, solches zu leisten, sondern, da sie meistens von Chemikern ausgingen, wurde die Charakteristik, gleichsam als bekannt, nicht besonders hervorgehoben. habe in meiner Charakteristik der Mineralien (1830) diesem Mangel abzuhelfen gesucht und eine demische Reihung der Species dabei gebraucht, wie sie Fuchs und Brogniart 1 zum Theil angewendet haben, in der Hauptsache das elektrochemische Princip nach seinen Gegensätzen benützend, wie es die Charaktere leichter und ficherer bieten konnte. Die nichtmetallischen Verbindungen wurden daher nach den mehr charakterisirenden elektronegativen, die metallischen nach den mehr charakterisirenben elektropositiven Dischungstheilen gereiht. Dufrenop bemerkt zu einer solchen Anordnung (bei Anführung bes Spstems von M. Brogniart): "Cette manière de proceder est, du reste, conforme à ce qui a lieu pour la zoologie, où l'on invoque des caractères

¹ Alexander Brogniart, geb. 1770 zu Paris, gest. 1847 ebenda, Ingénieur en chef des Mines, Director der königl. Porcellansabrik zu Sebres, Prosessor der Mineralogie am Musée d'histoire naturelle.

organes de la nutritition présentent dans les mammisères un principe de classification naturelle qui est abandonné pour les reptiles et les poissons, où il n'a plus la même valeur." (Traité de Minéralogie. T. II. 2 ed. 1856.) — Alex. Brogniart, Tableau de la distribution méthodique des espèces minérales etc. Paris 1833. Naturgesch. des Mineralreichs von Dr. Joh. Rep. Fuchs. Rempten 1842.

Mit Begründung durch physische Charaktere sind weiter zu nennen: das System von Ch. Uph. Shepard' (Treatise on Mineralogie. New Haven. 1832), welches nur auf die Arystallisation oder die Gestalt überhaupt gegründet ist, und theilweise die Classissication von L. A. Neder² (Bibliothèque universelle. 1832. Le règne minéral ramené aux méthodes de l'histoire naturelle. Paris. 1835). Hier werden drei Klassen nach der Art des Glanzes und der Durchsichtigkeit bestimmt, die vierte nach der Eigenschaft der Berdrennlichkeit; nur ausgebildete Arystalle gelten als Gegenstand der Classissication. Die Klassen sind:

- 1. Cristaux métallophanes.
- 2. , lithophanes.
- 1 Charles Upham Shepard, geb. 1805, Massachusetts, Professor ber Chemie an ber Medical School zu Charleston in Sub-Carolina und Lehrer ber Mineralogie am Ambherst College in Massachusetts.
- 2 Louis Albert Recker be Sauffure, geb. 1786 zu Genf, Professor ber Mineralogie und Geologie an ber Mabemie zu Genf.
- 3 Mais aucun zoologiste ni botaniste n'a jamais songé à admettre dans une classification, où des individus dans l'état le plus parfait doivent seuls être compris, tous les animaux et les végétaux imparfaits moutilés ou malades, qui existent dans la nature; encore moins a-t-on pensé à donner une place dans la classification aux troupeaux d'animaux, à côté des espèces d'animaux qui les composent, ou à classer des forêts d'une seule ou des plusieurs espèces d'arbres, des amas de bois morts ou en état de décomposition, auprès des diverses espèces d'arbres, dont se composent ces forêts ou dont proviennent ces bois, espèces qui sont le seul et véritable objet de description et de classification. C'est pourtant là ce qui a toujours été fait en minéralogie."

 Le Règne Minéral. T. I. p. 390.

- 3. Cristaux amphiphanes.
- 4. inflammables.

Die Ordnungen der ersten Klasse sind die gediegenen Metalle, die Amalgame und Metallgemische (Alliages), die Phrite und Graphite. Hier ist die Mischung das ordnende Princip. Die Ordnungen sind weiter in Familien getheilt nach physikalischen Eigenschaften, so die der Metalle in die Familien der dehnbaren und spröden. Die Genera sind physisch und chemisch charakterisirt, die Species nach der Arystallsorm unterschieden, wobei aber sür dieselbe Species keine Arystallreihe geltend ist, sondern jede secundäre Form eine besondere Species bestimmt, so daß der hexaedrische, oktaedrische und kuboktaedrische Galenit drei Species bilden!

Chemische Systeme sind von Nils Nordenstiöld und G. Rose ausgestellt worden. Sie sind wesentlich auf die atomistische Zusammenssezung gegründet und verzichten daher auf eine Charakteristik, welche zur Bestimmung der Species führen könnte, denn wenn man auch annehmen wollte, man könne dazu die Analyse verlangen, so würde noch die weitere Forderung gemacht, daß man diese Analyse ebenso wie die Versasser dieser Systeme zu beurtheilen und in ihre Formeln zu bringen habe, was dei complicirteren Nischungen nicht wohl ausssührbar wäre. Die Gruppen sind nur durch die chemische Formel charakterisirt.

Nordenstiöld unterscheibet sieben Rlaffen:

- 1. Haploite, enthaltend die chemischen Grundstoffe.
- 2. Diploite, enthaltend die Grundstoffe untereinander.
- 3. Bibiploite, enthaltend die Verbindungen der Diploite unter einander.
- 4. Tribiploite, enthaltend die Verbindungen von Bidiploiten mit Diploiten.
- 5. Tetradiploite, enthaltend die Berbindungen der Bidiploite unter sich.
- 1 Nils Gustav Rordenstiölb, geb. am 12. Oft. 1792 zu Mänzälä in Finnland, Oberintenbant bes sinnischen Bergwesens, in Belfingfors wohnhaft.

- 6. Pentadiploite, enthaltend die Verbindungen der Tetradiploite mit Diploiten.
- 7. Hexabiploite, enthaltend die Verbindungen der Tetradiploite mit Bidiploiten.

Die Klassen zerfallen auf folgende Weise in Ordnungen, Genera und Species. Für die Ordnungen und Genera wird einzig und allein auf den atomistischen Bau der chemischen Formeln, nicht aber auf die demische Verschiedenheit der Elemente Rücksicht genommen, und zwar entstehen die Ordnungen durch die Mannigfaltigkeit, welche die Diploite entweder unter sich darbieten oder in welcher sie unter einander ohne Rückficht auf numerische Verhältnisse zu mehr zusammengesetzten Verbindungen zusammentreten; die Genera aber durch die Berschiedenheit der numerischen Verhältnisse, nach welcher die Verbindung der Diploite unter einander stattfinden. Erst bei dem weiteren Zerfallen der Genera in Species kommt die demische Beschaffenheit der Elemente in Betracht. - Wenn man das System im einzelnen durchgeht, so fällt auf, daß in der ersten Rlasse nur ein einziges Genus möglich ist, in welchem Schwefel, Rohlenstoff und sämmtliche gediegenen Metalle vereinigt find, so daß es 17 Species umfaßt, während in den übrigen Klassen die Ordnungen viele Genera und jedes nur mit einer Species enthalten. In der sechsten Alasse z. B. find über 100 Genera, worunter nur 13 mit 2 Species und nur 3 mit 3—6 Species, in der siebenten Rlasse ist auch fast jede Species ein Genus. Schon durch diesen Uebelstand kann bas System nicht genügen. Es liegt auch im Princip, daß obwohl chemisch ähnliche Species oft zusammenkommen, dieses boch auch oft bei ganz unähnlichen der Fall ift, so erscheinen z. B. Eis und Rupferorydul als zwei Species von demselben Genus RR, ebenso Quarz und Wolframsäure, weil beibe R, Kalisulphat, Wolfram und Krokoit 2c. (Ueber das atomistischemische Mineralspstem und das Examinationssystem ber Mineralien. Von Rils Norbenstiölb. Helfinge fors. 1849. Dieser Abhandlung ging schon eine ähnliche im Jahre 1827 voraus: Försök till framställning af Kemiska Mineral-Systemet 2 ed. 1833.)

G. Rose hat ein ähnliches System construirt, babei aber die Genera nach der Arhstallisation gebildet und hat es deswegen das krystallochemische genannt. Die Anfänge dazu sinden sich in seinem Buche: "Elemente der Arhstallographie" 2c. 1830. 2 ed. 1833; die weitere Aussührung ist von 1852 (das krystallochemische Mineralspstem). Rose glaubt damit kein gemischtes System gegeben zu haben, "denn, sagt er, wenn ich auch mit Berzelius Ansicht vollkommen einverstanden din, das das System nur auf die Art der Elemente und deren Zusammensetzungsformel Rücksicht zu nehmen hat, so ist doch die Arhstallsorm nichts Anderes als der Ausdruck einer bestimmten Zusammensetzung und sie wird uns auf diese Weise um so mehr ein sicherer Führer sehn, als wir bei vielen Mineralien und vielleicht bei der größten Rehrzahl, von einer so vollständigen Kenntniß der Zusammensetzung, als sie das Rordenskölchiche System erfordert, noch weit entsernt sind."

Wir lassen es dahingestellt sehn, ob damit dargethan ist, daß das Spstem kein gemischtes zu nennen seh, es ist jedenfalls eine recht brauchbare Zusammenstellung zum Iwed einer Vergleichung analoger Wischungen
und hat seinen Werth in der sorgfältigen Bestimmung der Formeln, die
freilich öfters auch eine andere Construction als die gegebene zulassen.

Das Shstem von Dana hat auch solche Grundlage; die Species sind nach der Analogie in der Mischung geeinigt und nach der Arhestallisation in Gruppen gebracht. Die Hauptabtheilungen find:

- I. Elemente.
- II. Sulphurete, Arfeniurete 2c.
- III. Fluoride, Chloride, Bromide, Jodibe.
- IV. Orbb-Berbindungen.
- V. Organische Verbindungen.

Für die Unterabtheilungen dienen die Hauptverbindungsstusen des Sauerstoffs, aus der sogenannten Hobrogengruppe: RO2, RO3 und RO2; und aus der sogenannten Arsenikgruppe: RO3 und R2O5.

Unter der Form RO3 stehen die Säuren der Gruppen 1. der Sislicate; 2. der Tantalate, Columbate, Titanate, Tungstate, Molybbate, Banadate, Chromate; 3. der Sulphate und Selenate; 4. der Borate. Unter der Form $R^2 O^5$ stehen die Säuren der Gruppen der Phosphate, Arseniate, Antimonate und Nitrate.

Unter der Form RO² steht die Säure der Carbonate und unter der Form R²O³ die der Oxalate. A System of Mineralogy etc. by J. D. Dana. 4. ed. 1854.

Außer ben angeführten Syftemen find noch viele andere erschienen, welche sich auf ähnliche, meist chemische Grundlagen basiren, so von Bonsborff (1827), Referstein (1827), Gloder (1830), Sutow (1831), C. Borz. Prest (1834), Schubert (1836), Thomson (1836), Scacchi (1842), J. Fröbel (1843), Rammelsberg 1 (nach Berzelius 1847), J. Chapman (1853), Lehmerie (1853), Sainte-Claire Deville (1855), Abam (1858) u. a. Des heteromeren Spftems von Hermann ift icon oben (Mineralchemie) erwähnt worden. — Theilweise aus anderen Anschauungen ist das System von Weiß entstanden (Karsten Archiv. I. 1829). Weiß nimmt zwei Classificationsstusen über der Gattung an, die er Familien und Ordnungen nennt. Die Familien sucht er burch Auszeichnung berjenigen Gattungen zu bilden, welche im ganzen Bau der Erde eine vergleichsweise wichtige Stelle einnehmen, so bilben Quarz, Feldspath, Glimmer, Hornblende, Kalkstein 2c. die Mittelpunkte von Familien; auch die Ebelsteine erscheinen ihm als eine der natürlichsten Familien. Die Ordnungen bafirt er auf chemische Verhältnisse. Das Spstem ift folgendes:

- I. Drbnung ber ogpbischen Steine.
 - 1. Familie des Quarzes.
 - 2. " des Feldspaths.
 - 3. " des Stapoliths.
 - 4. " ber Haloidsteine.
 - 5. " ber Zeolithe.
 - 6.. " bes Glimmers.
- 1 J. J. Berzelius' neues chemisches Mineralspstem 2c., herausgegeben von C. F. Rammelsberg. Rürnberg 1847. Man findet in diesem Buche die sämmtlichen Aufsätze und Kritiken, welche Berzelius über Mineralspsteme geschrieben hat.

- 7. Familie ber Hornblenbe.
- 8. " ber Thone.
- 9. " bes Granats.
- 10. " ber Ebelsteine.
- 11. " ber Metallsteine.
- II. Ordnung ber salinischen Steine.
 - 1. Familie des Kalkspaths,
 - 2. " des Flußspaths.
 - 3. " des Schwerspaths.
 - 4. " des Gypses.
 - 5. " des Steinsalzes.
- IIL Ordnung der salinischen Erze.
 - 1. Familie des Spatheisensteins.
 - 2. " ber Rupfersalze.
 - 3. " ber Bleisalze.
- IV. Ordnung ber orphischen Erze.
 - 1. Familie der orydischen Eisenerze.
 - 2. " bes Zinnsteins.
 - 3. " ber Manganerze.
 - 4. " bes Rothkupfererzes.
 - 5. " bes Weißspießglanzerzes.
 - V. Ordnung ber gebiegenen Metalle.

Eine einzige Familie.

- VI. Ordnung der geschwefelten Metalle.
 - 1. Familie des Schwefelkieses.
 - 2. " bes Bleiglanzes.
 - 3. " bes Grauspießglanzerzes.
 - 4. " bes Fahlerzes.
 - 5. " ber Blende.
 - 6. " bes Rothgiltigerzes.
- VII. Ordnung der Inflammabilien.
 - 1. Familie des Schwefels.
 - 2. " bes Diamants.

- 3. Familie ber Kohlen.
- 4. " ber Erdharze.
- 5. " der Brennfalze.

Obwohl dieses System 1 gewiß eines der wenigst genügenden ist, so ist es doch von C. Hartmann (Handbuch der Mineralogie 1843), A. Quenstedt (Handbuch der Mineralogie 1855) und Fr. Pfaff (Grundriß der Mineralogie 1860) mit geringen Wodisicationen angenommen worden.

Endlich wäre noch ein Spstem auf geologisch: demischen Principien zu nennen, welches Rossi publicirt hat. (Nuovi principi mineralogiei. Venezia 1857.) Er bildet sechs Klassen mit Unterabtheilungen von Ordnungen, "Allianzen," Familien, Tribus, Sippen und Arten.

Die Rlaffen find:

- I. Erogene Mineralien: Basser, Gase 2c.
- II. Endogene Mineralien: In Folge der Centralwärme der Erbe aus Dämpfen unmittelbar oder durch Zersetzung gebildet. Metalle.
- III. Hypogene Mineralien, aus einem wässerig-kieseligen Fluidum entstanden, Feldspäthe.
- IV. Perigene Mineralien, auf ähnliche Weise wie III ober burch Zersetzung von Silicaten entstanden, Zeolithe, Hydrosilicate.
- V. Epigene Mineralien. Berbindungen verschiedener Säuren mit Basen zersetzer Silicate; Carbonate, Sulphate, Chlorure 2c.
- VI. Metagene Mineralien, durch Regeneration der alten Gesteine unter Mitwirkung plutonischer Aushauchungen entstanden; dahin Granat, Disthen, Diopsid, Topas, Glimmer, Turmalin 2c.

Die Mineralgenesis zur Basis eines Mineralspstems zu machen, ist abgesehen von dem hypothetischen Beiwerk schon deswegen nicht thunlich, weil ein und dieselbe Species nicht auf einem, sondern auf gar vielartigen, trockenen, nassen und gasigen Wegen entstehen kann.

1 Ein ähnliches Spftem ift bas schon 1824 von H. Steffens publicirte. (Deffen "Bollftänbiges Handbuch ber Orpftognofie" Thl. IV.)

Ein auf Geogenie basirtes Mineralspstem hat schon Dien 1 1809 angeregt (Grundzeichnung des natürlichen Spstems der Erze). Von ihm ging dann auch ein naturphilosophisches Spstem aus im Jahre 1813 (Lehrbuch der Naturgeschichte), wo die vier alten Elemente, Feuer, Luft, Wasser und Erde wieder eingeführt werden. Andere philosophische Spsteme, worin das Positive, Negative und Indisserente, Erregung und Erregdarkeit z. die Basen, sind von F. A. Rüßlein (Versuch eines neuen Spstems der mineralogisch-einsachen Fossilien. Bamberg und Würzburg 1810) und von J. Nenge (Winke sit die Würzburg der Mineralogie als Grundlage aller Sachkenntniß. Hanau 1819) herausgegeben worden. In letzterem Spstem wird unter anderen das Wasser angesührt als = 50 Erregung und 50 Erregdarkeit; der Schwesel ist: 90 Erregung und 10 Erregdarkeit; der Ouarz 80 Erregung und 20 Erregdarkeit u. s. f.

Im Anschluß an die eigentlichen Mineralspsteme ist "das Spstem der Arpstalle von M. L. Frankenheim. Breslau 1842" zu nennen. Die Rlassen werden von den sechs Arpstallspstemen gebildet und zersfallen in fünfzehn Ordnungen je nach den als Grundsormen anzussehenden Spaltungsformen, deren drei den tesseralen, zwei den tetrasgonalen (quadratischen), zwei den heragonalen, vier den isollinischen (rhombischen), drei den monoklinischen (klinorhombischen) und eine den triklinischen (klinorhomboidischen) Arpstallen angehören. Durch die Art der Hemiedrie werden Familien und durch Aehnlichkeit in den Absmessungen Gattungen bestimmt. Das System ist:

- I. Rlasse. Tesserale Krystalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, der Würfel.
 - 1. Holoedrisch.
 - 2. Phritoedrisch.
 - 2. Ordnung. Grundform, bas Oktaeber.
 - 1. Holoedrisch.
 - 2. Tetraebrisch.

1 Lorenz Oten, geb. 1779 zu Bohlsbach in Schwaben, geft. 1851 zu Zürich als Professor ber Naturgeschichte und Naturphilosophie an ber Universität baselbft.

- 3. Ordnung. Grundform, das Granatoeber.
 - 1. Holoedrisch.
 - 2. Hemiebrisch.
- II. Rlasse. Tetragonale Artistalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das Prisma.
 - 2. " Grundform, das Oktaeder (Quadratppramide).
- III. Klasse. Heragonale Krystalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das Prisma.
 - 2. " Grundform, das Rhomboeder.
- IV. Klasse. Isoklinische Krystalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das gerade rectanguläre Prisma.
 - 2. "' Grundform, das gerade rhombische Prisma.
 - 3. " Grundform, das rectanguläre Oktaeber.
 - 4. " Grundform, das Rhomben-Oktaeder.
- V. Rlaffe. Monoklinische Kryftalle.
 - 1. Ordnung. Grundform, das gerade rhomboidische Prisma.
 - 2. " Grundform, das schiefe rhombische Prisma.
 - 3. " Grundform, das rhomboische Oktaeder.
- VI. Klasse. Triklinische Krystalle.

Dieses Spftem hat auch die Arpstalle der sogenannten kunstlichen Salze aufgenommen und bietet, wie die ganze Abhandlung, für die Arpstallunde, mannigfache interessante Daten und Beobachtungen.

Reines von allen angeführten Spstemen hat allgemeinen Eingang gefunden. Wenn man verlangen kann oder wenn es wenigstens wünschenswerth ist, daß Krystallisation und Mischung, wie sie im Princip der Gleichartigkeit für die Species verwendet werden, so auch im Princip der Aehnlichkeit für die höheren Classificationsstusen geltend gemacht werden sollen, so ist klar, daß nur ein gemischtes System diese Aufgabe lösen kann. Wenn es sich aber nachweisen ließe, daß diese Aufgabe nicht lösdar seh, so wird ein System, welches die Mittel bietet, für seine Stusen bestimmte und überall leicht nachweisdare Charaktere anzugeden, einem anderen vorzuziehen sehn, welches das weniger oder nicht vermag, und daß hier chemische Systeme mehr leisten

können als sogenannte naturhistorische, bedarf keines Beweises. Berssuche, besagtes gemischtes System zu Stande zu bringen, werden mit Erfolg immer mehr von den Pflegern der Mineralchemie ausgehen als von den Arystallographen, denn die dabei in Betracht kommenden Bershältnisse der Arystallisation sind leicht zu beurtheilen, die Beurtheilung der chemischen Berhältnisse ist aber weit schwerer und fordert mannigsache Kenntnisse vom Wesen der Nineralmischung.

III. Von 1800 bis 1860.

4. Romenklatur.

Im Anfange dieses Jahrhunderts galt ziemlich allgemein noch die Werner'sche Nomenklatur, welche von Haup einige Purification erhielt, ohne daß aber ein einheitliches Princip dafür aufgestellt worden wäre. Wo es möglich war, nahm Haup die Bezeichnung der Mischung für den Mineralnamen an, so Chaux fluatée statt Flußspath, Chaux phosphatée statt Apatit, Chaux sulfatée statt Gyps u. s. f. wenn bergleichen Namen ober Benennungen wegen einer zu complis cirten Mischung nicht möglich waren, geht er zu anderen über. Dabei tadelt er die Namen nach den Fundorten, denn wolle man z. B. den Ibokras vom Besuv — Besuvian nennen, wie in Deutschland geschehe, so liege darin einerseits ein Pleonasmus, andererseits aber, in Ruckficht, daß es auch einen Jookras aus Siberien gebe, ein Wider-Ebenso tadelt er die Ramen nach der Farbe, denn das heiße auf die Gattung den Namen der Barietät übertragen. Man habe ein Mineral (seinen Aginit) Yanolithe, violetten Stein, benannt, es gebe aber Krystalle dieser Substanz, welche grün seben. Was die Ramen betreffe, welche nichts bedeuten, so hält er sie für zulässig und zählt dahin die Namen aus der Mythologie, Titan, Uran 2c., auch die Bildung nach Personennamen, nach den Namen der Entdeder, nimmt er an, benn "man müßte sehr streng sehn, sagt er, wenn man biese

Art, ein der Wissenschaft gemachtes Geschenk durch eine Art von Ehrensold zu bezahlen, verdammen wollte." Im Uedrigen sagt er: "Dans un sujet d'une aussi grande disseulté, tout est admissible, excepté ce qui est inexcusable." 1 — Die griechische Sprache verdiene für die Romenklatur den Borzug vor allen anderen. Bon seiner Romenklatur der Arhstalle ist schon oben dei Besprechung seiner Artskallographie die Rede gewesen. Leonhard hat wie Karsten diese Benennungen zum Theil übersetzt, wollte aber noch weiter gehen und die Decrescenzen darin andeuten. Daraus sind für viele Formen Benennungen entstanden, welche schon ihrer Länge wegen undrauchdar wurden und auch weiter in die Wissenschaft nicht übergegangen sind. Dergleichen sind z. B. für die Krystallreihe des Calcits: Entrandeckt zur sechsseitigen Säule, zweisach zweireihig entrandet zum Verschwinden der Kernslächen (Var. dissalterne); dreizweitheilreihig entrandeckt in

1 In biefer Beziehung ift ein Brief von Gehlen (von 1807) an Delametherie von Interesse, worin er sagt, b'Aubuisson habe ihm mitgetheilt, daß Leliebre einem von ihm entdeckten Mineral zu Ehren ber mineralogischen Gesellschaft in Jena ben Namen Jenit (Pénite) gegeben habe, baß aber Leliebre im Journ. des Mines Nr. 121 barüber die Erklärung gebe, er habe dieses Mineral zum Andenken einer der merkwürdigften Begebenheiten des Jahrhunderts, nämlich nach ber Schlacht bei Jena getauft. "Herr Lelidore," schreibt Gehlen, "wird mir erlauben, zu bemerken, baß ein solcher Grund mir sehr unschicklich zu sehn scheine. Denn was hat boch die Mineralogie mit ber Schlacht bei Jena gemein? Will man vergessen, daß die Wissenschaften nur den Frieben kennen? Will man haß erregen unter benen, welche bie Liebe zu biesen Biffenschaften vereinen soll? Welcher preußische Gelehrte hat die Unbescheibenbeit gehabt, ein Mineral ober einen anbern wissenschaftlichen Gegenstand Rogbachit zu nennen? Und boch war die Schlacht bei Roßbach gewiß eine ber merkwürdigften Begebenheiten bes achtzehnten Jahrhunderts. Der Belb, ber die französische Nation auf den Gipfel des Ruhms gehoben hat, wie zu seiner Zeit Friedrich ber Große die seinige barauf hob, tann in bem Berfahren des Herrn Lelievre keine Hulbigung finden, die Seiner würdig wäre. Er selbst hat es ausgesprochen, daß die Wissenschaften mit den Streitigkeiten der Rationen und Berricher nichts zu thun haben, und ficher handelte vielmehr bas Inftitut in Seinem Sinne, als es ben von Ihm ausgesetzten Preis kurzlich Herrn Erman in Berlin zuerkannte." - Gehlen's Journal für bie Chemie 2c. 4. Bb. 1. \$. 1807.

ber Richtung ber Scheiteldiagonale (birbomboidule); mennviertheils reibig entrandeckt in der Richtung der Scheiteldiagonale und entscheitellantet zum Berschwinden der Kernflächen (contractée); in andern Schlemen wird das natürlich noch ärger, so beim Topas: Entrandeckt und entlängenrandet zur sechsseitigen Säule, zweisach entscheitelt in der Richtung von M und zum Berschwinden der P-Flächen; dreisach entrandeckt zur zwölsseitigen Säule, zweisach entbreitenrandet, entscheitelkantet zum Berschwinden der P-Flächen und viersach entscheitelt (bischnockeimale) u. s. s. (Leonhard. Handbuch der Dryttognosse. 1826).

Berzelius erkannte, daß chemische Ramen für die Mineralien nicht tanglich sehen, er will aber, daß jeder Rame sich in's Lateinische müsse übersehen lassen. Er klagt schon 1814 über die Sucht, neue Ramen zu geben. "Ich kann nicht anders als höchlich misbilligen die ungezähmte Sucht vieler Mineralogen, Ramen bekannter Fossile umzuändern, weil dadurch das Studium sehr erschwert wird. — Bas hat die Mineralogie gewonnen durch die Bertauschung des Ramens Ichthophthalm gegen Apophhilit, da die Sigenschaft, welche letzte Bedeutung veranlaßte, dei vielen anderen Mineralien vorkommt — diese Sucht der Ramenveränderung liegt disweilen bloß in des Berfassers Begierde, der Wissenschaft etwas von seinem Sigenen mitzutheilen, welches Geschenk aber, wenn es weiter nichts auf sich hat, in Jedes Bermögen steht und bei dem Leser selten das erregt, was der gütige Geber vielleicht beabsichtigte." (Schweigger's Journ. Bb. 11. 1814 S. 222.)

Rohs, welcher wo möglich in den Geleisen Linné's wandeln wollte, war der Ansicht, daß nur die spstematische Romenklatur im Stande seh, die Forderungen zu erfüllen, welche die Raturgeschichte überhaupt an die Romenklatur zu stellen habe. Er schuf daher eine seinem System angepaßte Romenklatur, wo durch ein Beiwort der Ordnungsname das Geschlecht und wieder durch ein Beiwort der Geschlechtsname die Species bezeichnet, z. B. Ordnung: Spath; Geschlecht: Triphan: Spath; Geschlecht: Triphan: Spath; Geschlecht: Arohan: Spath; Geschlecht: Rohs hebt hervor, daß die

nicht spstematische Nomenklatur, die trivielle, wie er sie nennt, der Willfür Raum gebe, die spstematische aber diese Willfür beschränke. Daburch allein, sagt er, wenn sie übrigens auch keine empfehlenden Eigenschaften besätze, würde die systematische Nomenklatur der allgemeinen Einführung würdig sehn. Dobs scheint damals geglaubt zu haben, die Meinungen über das Mineralspstem würden künftig nicht mehr weit auseinander gehen und für den Fall einer allgemeinen Uebereinkunft im System hätte die systematische Nomenklatur allerdings einige Borzüge vor der specifischen. Die Erfahrung hat aber gezeigt, daß es eine große Calamität gewesen, wenn jeder Spstematiker wie Mohs verfahren wäre, denn schon bei Breithaupt, welcher die sogenannten naturhistorischen Principien von Mohs angenommen, führen die oben citirten Mineralien Spodumen und Prehnit ganz andere Namen und heißt der erste oligoner Phrozen, der letztere rhombischer Prehnit. — Die krystallographische Nomenklatur ist zuerst von Mohs bestimmter und schärfer unterscheidend gegeben worden als von seinen Borgängern, sie hat aber ebenfalls mancherlei Abanderungen erlitten von Naumann, Breithaupt, Hessel, 1 Hausmann, Saidinger u. a. Als Beleg mögen hier einige Spnonymen angeführt werben.

Die hegaebrischen Trigonal-Jkositetraeber von Mohs heißen bei Naumann: Tetrakisheraeber;

bei Sausmann: Phramibenwürfel;

bei Breithaupt: hexaederkantige Rositessaraeber;

bei Hessel: 6 × 4 wandige Reilflächner;

bei Saibinger: Fluoride;

bei Bolger: Kippling (die Varietäten: Plattkippling, Schwackkippling, Flackkippling, Ringkippling 2c.).

Die zweikantigen Tetragonal-Ikositetraeder von Mohs heißen bei Naumann: Ikositetraeder;

1 Joh. Fr. Christian Hessel, geb. 1796 zu Rürnberg, Professor ber Mineralogie, Berg- und Huttenkunde an der Universität zu Marburg. Dessen Krystallometrie zc. im Neuen Gehler'schen physikal. Wörterbuch. Bb. V. 1880.

können als sogenannte naturhistorische, bedarf keines Beweises. Berzsuche, besagtes gemischtes Spstem zu Stande zu bringen, werden mit Erfolg immer mehr von den Pflegern der Minexalchemie ausgehen als von den Arpstallographen, denn die dabei in Betracht kommenden Berzhältnisse der Arpstallisation sind leicht zu beurtheilen, die Beurtheilung der chemischen Berhältnisse ist aber weit schwerer und fordert mannigsache Kenntnisse vom Wesen der Minexalmischung.

III. Von 1800 bis 1860.

4. Romenklatur.

Im Anfange dieses Jahrhunderts galt ziemlich allgemein noch die Werner'sche Nomenklatur, welche von Haup einige Purification erhielt, ohne daß aber ein einheitliches Princip dafür aufgestellt worden wäre. Wo es möglich war, nahm Haup die Bezeichnung der Mischung für den Mineralnamen an, so Chaux fluatée statt Flußspath, Chaux phosphatée statt Apatit, Chaux sulfatée statt Gyps u. s. f. Erst wenn bergleichen Namen ober Benennungen wegen einer zu complis cirten Mischung nicht möglich waren, geht er zu anderen über. Dabei tadelt er die Namen nach den Fundorten, denn wolle man 3. B. den Ibokras vom Besuv — Besuvian nennen, wie in Deutschland geschehe, so liege barin einerseits ein Pleonasmus, andererseits aber, in Ruckficht, daß es auch einen Jookras aus Siberien gebe, ein Wider-Ebenso tadelt er die Namen nach der Farbe, denn das heiße auf die Gattung den Namen der Barietät übertragen. Man habe ein Mineral (seinen Aginit) Yanolithe, violetten Stein, benannt, es gebe aber Kristalle dieser Substanz, welche grün seben. Was die Ramen betreffe, welche nichts bedeuten, so hält er sie für zulässig und zählt dahin die Namen aus der Mythologie, Titan, Uran 2c., auch die Bildung nach Personennamen, nach ben Namen der Entdeder, nimmt er an, benn "man müßte sehr streng sehn, sagt er, wenn man diese

Art, ein der Wissenschaft gemachtes Geschenk durch eine Art von Ehrensold zu bezahlen, verdammen wollte." Im Uedrigen sagt er: "Dans un sujet d'une aussi grande dissiculté, tout est admissible, excepté ce qui est inexcusable." 1 — Die griechische Sprache verbiene für die Romenklatur den Vorzug vor allen anderen. Von seiner Romenklatur der Arhstalle ist schon oben dei Besprechung seiner Arhstallographie die Rede gewesen. Leonhard hat wie Karsten diese Benennungen zum Theil überseht, wollte aber noch weiter gehen und die Decrescenzen darin andeuten. Daraus sind für viele Formen Benennungen entstanden, welche schon ihrer Länge wegen undrauchbar wurden und auch weiter in die Wissenschaft nicht übergegangen sind. Dergleichen sind z. B. für die Krystallreihe des Calcits: Entrandeckt zur sechsseitigen Säule, zweisach zweireihig entrandet zum Verschwinden der Kernslächen (Var. disalterne); dreizweitheilreihig entrandeckt in

1 In biefer Beziehung ift ein Brief von Gehlen (von 1807) an Delametherie von Interesse, worin er sagt, b'Aubuisson habe ihm mitgetheilt, baß Lelisbre einem von ihm entdeckten Mineral zu Ehren der mineralogischen Gesellschaft in Jena ben Namen Jenit (Yénite) gegeben habe, baß aber Leliedre im Journ. des Mines Nr. 121 barüber die Erklärung gebe, er habe bieses Mineral zum Anbenken einer ber merkwürdigsten Begebenheiten des Jahrhunderts, nämlich nach der Schlacht bei Jena getauft. "Herr Lelidore," schreibt Behlen, "wird mir erlauben, zu bemerken, baß ein solcher Grund mir sehr unschicklich zu sehn scheine. Denn was hat boch die Mineralogie mit ber Schlacht bei Jena gemein? Will man vergessen, daß die Wissenschaften uur den Frieben kennen? Will man Haß erregen unter benen, welche bie Liebe zu biesen Wiffenschaften vereinen sou? Welcher preußische Gelehrte hat die Unbescheidenheit gehabt, ein Mineral ober einen anbern wissenschaftlichen Gegenstand Roßbachit zu nennen? Und doch war die Schlacht bei Roßbach gewiß eine der merkwürdigften Begebenheiten des achtzehnten Jahrhunderts. Der Helb, ber bie französische Nation auf ben Gipfel des Ruhms gehoben hat, wie zu seiner Zeit Kriedrich der Große die seinige darauf hob, kann in dem Berfahren des Herrn Lelidvre keine Hulbigung finden, die Seiner würdig wäre. Er selbst hat es ausgesprochen, daß die Wiffenschaften mit ben Streitigkeiten ber Rationen und Berricher nichts zu thun haben, und ficher handelte vielmehr bas Inftitut in Seinem Sinne, als es ben von Ihm ausgesetzten Preis kürzlich Herrn Erman in Berlin zuerfannte." — Gehlen's Journal für bie Chemie 2c. 4. Bb. 1. S. 1807.

ber Richtung ber Scheitelbiagonale (birhomboidale); neunviertheils reihig entrandeckt in der Richtung der Scheitelbiagonale und entscheitelkantet zum Verschwinden der Kernflächen (contractée); in andern Systemen wird das natürlich noch ärger, so beim Topas: Entrandeckt und entlängenrandet zur sechsseitigen Säule, zweisach entscheitelt in der Richtung von M und zum Verschwinden der Perlächen; dreisach entrandeckt zur zwölsseitigen Säule, zweisach entbreitenrandet, entscheitelkantet zum Verschwinden der Perlächen und viersach entscheitelt (bischuodecimale) u. s. f. (Leonhard. Handbuch der Oryktognosie. 1826).

Berzelius erkannte, daß chemische Ramen für die Mineralien nicht tauglich sehen, er will aber, daß jeder Name sich in's Lateinische müsse übersehen lassen. Er klagt schon 1814 über die Sucht, neue Namen zu geben. "Ich kann nicht anders als höchlich misbilligen die ungezähmte Sucht vieler Mineralogen, Namen bekannter Fossile umzuändern, weil dadurch das Studium sehr erschwert wird. — Bas hat die Mineralogie gewonnen durch die Vertauschung des Namens Ichthophthalm gegen Apophhilit, da die Eigenschaft, welche letzte Bedeutung veranlaßte, bei vielen anderen Mineralien vorkommt — diese Sucht der Ramenveränderung liegt bisweilen bloß in des Verfassers Begierde, der Bissenschaft etwas von seinem Eigenen mitzutheilen, welches Geschenk aber, wenn es weiter nichts auf sich hat, in Iedes Vermögen steht und bei dem Leser selten das erregt, was der gütige Geber vielleicht beabsichtigte." (Schweigger's Journ. Bb. 11.

Mohs, welcher wo möglich in den Geleisen Linne's wandeln wollte, war der Ansicht, daß nur die systematische Nomenklatur im Stande seh, die Forderungen zu erfüllen, welche die Naturgeschichte überhaupt an die Nomenklatur zu stellen habe. Er schuf daher eine seinem System angepaßte Nomenklatur, wo durch ein Beiwort der Ordnungsname das Geschlecht und wieder durch ein Beiwort der Geschlechtsname die Species bezeichnet, z. B. Ordnung: Spath; Geschlecht: Triphan: Spath; Species: 1. prismatischer Triphan: Spath (Spodumen), 2. azotomer Triphan: Spath (Prehnit). Rohs hebt hervor, daß die

nicht spstematische Nomenklatur, die trivielle, wie er sie nennt, der Willfür Raum gebe, die spstematische aber diese Willfür beschränke. Daburch allein, sagt er, wenn sie übrigens auch keine empfehlenden Eigenschaften besätze, würde die systematische Nomenklatur der allgemeinen Einführung würdig sehn. Dobs scheint damals geglaubt zu haben, die Meinungen über das Mineralspstem würden künftig nicht mehr weit auseinander gehen und für den Fall einer allgemeinen Uebereinkunft im System hätte die systematische Nomenklatur allerdings einige Vorzüge vor der specifischen. Die Erfahrung hat aber gezeigt, daß es eine große Calamität gewesen, wenn jeder Systematiker wie Mohs verfahren wäre, denn schon bei Breithaupt, welcher die sogenannten naturhistorischen Principien von Mohs angenommen, führen die oben citirten Mineralien Spodumen und Prehnit ganz andere Namen und heißt der erste oligoner Phrozen, der letztere rhombischer Prehnit. -- Die krystallographische Nomenklatur ist zuerst von Mohs bestimmter und schärfer unterscheidend gegeben worden als von seinen Vorgängern, sie hat aber ebenfalls mancherlei Abanderungen erlitten von Naumann, Breithaupt, Hessel, 1 Hausmann, Haidinger u. a. Als Beleg mögen hier einige Synonymen angeführt werben.

Die hegaebrischen Trigonal-Itositetraeber von Moh's heißen bei Naumann: Tetrakishezaeber;

bei Sausmann: Pyramidenwürfel;

bei Breithaupt: hexaederkantige Rositessaraeder;

bei Hessel: 6 × 4 wandige Keilflächner;

bei Haibinger: Fluoride;

bei Bolger: Kippling (die Barietäten: Plattkippling, Schwackkippling, Flackkippling, Ringkippling 2c.).

Die zweikantigen Tetragonal:Jkositetraeber von Mohs heißen bei Naumann: Ikositetraeber;

1 Joh. Fr. Christian Bessel, geb. 1796 zu Rürnberg, Professor ber Mineralogie, Berg- und Hittenkunde an der Universität zu Marburg. Dessen Arpstallometrie zc. im Neuen Gehler'schen physikal. Wörterbuch. Bb. V. 1880.

bei hausmann: Trapezoeber;

bei Breithaupt: beltoibe Jositessaraeber;

bei Hessel: 24 wandige Lanzenflächner;

bei Haidinger: Leuzitoibe;

bei Zippe: Deltoid-Itofitetraeber;

bei Volger: Buckling (die Barietäten: Flachbuckling, Ringbucksting, Knöchelbuckling, Höckerbuckling, Spreizbuckling 2c.).

Die Pentagondodekaeder von Mohs heißen bei Hessel: 12-Sterzensflächner; bei Breithaupt: domatische Dodekaeder; bei Haidinger: Phritoide; bei Bolger: Buckeltimpling (die Bar. gemeiner Buckeltimpling, Flachbuckeltimpling).

Es ist merkwürdig, daß ungeachtet die seltsame Hesse liche Romenklatur schon im Jahre 1830 erschienen ift und ihre Unhaltbarkeit sogleich in die Augen siel, daß doch noch im Jahre 1854 eine weit seltsamere zu Tage kommen konnte, nämlich bie von D. Volger (die Artstallographie oder Formenlehre der stoffeinigen Naturkörper von G. H. Otto Volger. Stuttgart. 1854). Man kann kaum glauben, daß es ein Gelehrter ernstlich damit gemeint habe. Da findet sich 3. B. ein plättlig-treuzlig-dreifachvornstreblig-vornhalbsirstliger, giebligschärfliger, freuzgiebliger Wolframit-Schärfling; ein wendelfreisligtreisliger, wendelspindlig-spindliger, rechtstrugspindlig-wendliger Apatit-Ständling; ein rechtsknöchelhöckertimplig-knöchlig-flachkippliger, linksknöchelhöckertimplig-würfliger linker Fahlerz-Timpling u. s. f. — So wünschenswerth eine Einigung zur Arhstallterminologie wäre, so ist doch wenig Hoffnung bazu vorhanden, denn wenn auch Terminologien wie die von Hessel und Volger keinen Eingang finden, so werden boch bie mancherlei anderen gebraucht und mehr oder weniger verbreitet, indem sie der Schüler vom Lehrer annimmt und im Nothfall die üblichen Spronymen auffucht. (Vergl. als hiezu sehr dienlich: "Spronymik der Krystallographie. Von Dr. Abolf Kenngott. Wien. 1855.) — Doch wir kehren zur Nomenklatur der Mineralspecies zurück. Da eine große Anzahl berselben, besonders der metallischen, von Werner ber -beutsche Namen hatte und da Haup die Species oft nur als chemische

Berbindungen benannte, so gelangten die griechischen Namen nur alls mählig zu allgemeinerem Gebrauch. Fast jede Sprache hatte für viele ihre eigene Nomenklatur oder man suchte eine fremde durch Anpassen und Uebersetzen mundgerecht zu machen.

Besonders Beudant bemühte sich um Einführung der griechischen Ramen und machte wieder aufmerksam, daß die Namen wo möglich nicht von theoretischen Ideen, sondern von irgend einer Eigenschaft des Minerals hergenommen werden sollen. ¹ Zu den Anpassungen gehören die von ihm gebrauchten Namen Nickelocre, Ziguéline (Ziegelerz), Harkise (Haarlies), Sperkise (Speerkies) u. a.

Aehnliches im Italienischen sindet sich bei Monticelli² und Covelli² (Prodromo della Mineralogia Vesuviana. Napoli. 1825), 3. B. Auina statt Haupn, Umboldilite statt Humboldtilith, Feldispato, Quarzo, Talco; bei andern auch Assinite statt Axinit, Diottaso statt Dioptas, Cabasio statt Chabasit u. s. f.

Einige Mineralogen haben geglaubt, eine lateinische Nomenklatur einführen zu müssen, so Necker, 4 Glocker, 5 Breithaupt und Dana, welcher aber eines Besseren überzeugt, sie bald wieder auf-

Dans les noms qu'on est obligé de faire, il faudrait, autant que possible, éviter les noms significatifs qui sont dérivés de quelques idées théoriques, car de tels noms qui conviennent aujourd'hui à certains corps, demain deviendront absurdes, parce que les théorie seront changées. Er filhet bafiir ben Namen Ppropen an (Frembling im Feuer), ber nach einer Ibee von Dolomieu gebilbet worden und nun geradezu untauglich seu, da man über den Ursprung des Minerals das Gegentheil denke. (Traité de Minéralogie. 2. éd. 1830. p. 527.)

² Teodoro Monticelli, geb. 1759 zu Brindist, gest. 1846 zu Pozzuoli, Professor der Chemie an der Universität zu Neapel.

³ Niccola Covelli, geb. 1790 zu Cajazzo, Terra bi Lavoro, gest. 1829 zu Neapel, Professor ber angewandten Chemie bei ber Behörde bes Straßenund Brückenbaus in Neapel.

⁴ L. Alb. Reder be Saussure, geb. 1786 zu Genf, gest. 1860 in Schottland (?), Honorarprofessor ber Mineralogie und Geologie an der Acabemie zu Genf.

⁵ Ernst Friedr. Gloder, geb. 1798 zu Stuttgart, gest. 1858 baselbst, Professor ber Mineralogie an der Universität zu Breslau.

gegeben hat. Die Namen Necker's (Le règne minéral. 1835) sind meistens Latinisirungen, worunter: Nickelocrum, Sperkisa, Leberkisa, Blenda, Ziguelina, Cupro-Mica, Ferri Spathum; andere sind Breithauptia, Hausmannia, Klaprothia, Leadhillia etc. Die Nomenstatur Breithaupt's (Vollständiges Handbuch der Mineralogie. 1841) ist systematisch. So heißen z. B. die Species des Genus: Thiodinus.

- 1. Thiodinus strontosus, Cölestin.
- 2. " syntheticus, Kalkschwerspath.
- 3. n barytosus, Barnt.
- 4. " plumbosus, Bleivitriol.

Breithaupt ist vielleicht der einzige Mineralog, welchem das bunte Haufwerk der Mineralnamen noch nicht bunt genug ist. "Ueberall, sagt er, vernimmt man Beschwerben über die Vielzahl der Namen, und doch ist es damit keineswegs so arg. Man vergleiche nur, um sich darüber zu beruhigen, die fast in's Unendliche gehende Synonymie der Pflanzennamen 2c. Daß zur Zeit eine spstematische Romenklatur die Namenverwirrung nur befördern könne und vor allem die Durchführung einer geeigneten specifischen Nomenklatur anzustreben seb, hat Haidinger hervorgehoben. (Handbuch ber bestimmenden Mineralogie. 1845.) Er hat die bestehenden Lücken ergänzt und analog dem bisherigen Gebrauch Namen, welche sich auf irgend eine Eigenschaft eines Minerals beziehen, der griechischen Sprache entnommen. Ich habe, soviel ich gekonnt, die bisherigen Principien der Nomenklatur in meiner Schrift: "Die Mineralnamen und die mineralogische Nomenklatur. 1853." beleuchtet und mich wesentlich an Haidinger angeschloffen, ebenso Renngott u. a.

Die Namenquellen, wie sie nach und nach benützt wurden, sind von der buntesten Art und die im zweiten Theil solgende Geschichte der Species gibt darüber specielle Aufschlüsse; wir haben gegen 20 Namen aus der griechischen und standinavischen Mythologie; über 330 nach Gelehrten, Gönnern und Freunden der Mineralogie, und nach Personen anderer Art aus allen Ständen; über 300 nach Fundorten; 120 nach Irpstallographischen und Structur-Verhältnissen; 125 nach der Farbe;

81 nach Härte, specifisches Gewicht, Pellucibität und anderen physischen Eigenschaften; 180 nach dem chemischen Verhalten und nach der Mischung; 111 nach allerlei Beziehungen und Willkürlichkeiten; 58 alte Namen unbekannten Ursprungs. Regeln zu einer guten Namenbilbung, die leicht Jedem einfallen, sind wiederholt gegeben worden; der Rame follte von einer charakteristischen Eigenschaft hergenommen, kurz, wohlklingend, griechisch 2c. seyn, aber die Praxis hat diese Regeln gar oft nicht befolgt. Ein Blick auf die bekannten Namen läßt den Grund leicht durchschauen: es fehlt an Eigenschaften, die für jede Species auszeichnend und dabei zur Namenbildung brauchbar-wären und es fehlt an Worten, um die gleichen Eigenschaften für die verschiedenen Mineralien auch verschieden auszudrücken. Um z. B. eine charakteristische faserige Structur zu bezeichnen, nahm man für eine Species A den Namen Byssolith von Sússos, feiner Flacks; für eine andere Species B den Namen Krokydolith von xooxús, der Faden; für eine britte Species C wählte man Fibrolith von fibra, die Faser; für eine vierte Species D Nemalith, von vyua, Faben; für eine fünfte Species E Neurolith, von veucov, Faser; für eine sechste Metagit, von µeraga, die Seide, und immer noch sind faserige Mineralien da, aber es fehlen dafür neue Worte; so hat man, um Mineralien nach dem fettartigen charakteristischen Glanze zu taufen, alle griechischen Worte ausgebeutet, welche Fett, Talg, Seife, Del, Schmiere 2c. bedeuten, sie haben aber für die verschiedenen fettglänzenden Species nicht ausgereicht; ähnlich ist es bei ber Farbe; um roth anzugeben, steuerten Griechisch und Lateinisch die Worte zusammen: epudoóg roth, jodakóg rosig, joδor die Rose, joδόχρους rosenfardig, joδίζω der Rose gleichen, σάρξ Fleisch wegen der Fleischfarbe, πυδρότης röthlich, φοινίκεος, purpurroth, nlivoog Ziegel, d. h. ber eisenhaltige, gebrannte, weil er roth ist, carneus sleischfarben, rutilus roth, rubellus roth, rubeus roth, erubescere erröthen 2c. und immer noch find Mineralien übrig, die man nach ihrer rothen Farbe taufen möchte, es fehlen aber die Worte bazu.

Es seh erlaubt in Beziehung auf diesen Uebelstand und die nicht

befolgten oben erwähnten nomenklatorischen Regeln mit einer Stelle aus der citirten Schrift: "Die Mineralnamen 2c." zu schließen: "Wenn Stwas an sich Verständiges von verständigen Menschen nicht allgemein gebraucht und gehandhabt wird, da sie bessen dech bedürften, so liegt der Grund davon nur darin, daß dieses Gebrauchen eben nicht alls gemein möglich ist. Würde dieser Umstand, über welchen Geschichte und Ersahrung die vielseitigste Velehrung geben, nicht so häusig überssehen oder absichtlich verdeckt, so wäre gar manchem sophistischen Gerede ein Ende gemacht, wo es sich immer an die nicht zu bestreitende und nicht bestrittene Vortresssslichseit von Diesem und Jenem anklammert, aber nicht begreisen will oder verschweigt, daß dessen ungeachtet Außessührung und Anwendung nicht möglich sind."

Ueberblid.

Erst mit dem Ende des vorigen und dem Anfange des gegenwärtigen Jahrhunderts beginnen in der Mineralogie exactere Untersuchungen; man begnügte sich nicht mehr mit annähernden Beschreibungen, man strebte das Wesentliche vom Zufälligen zu sondern, bestimmte Gesetze auszusinden, und die physische Qualität eines Minerals mit seinem inneren chemischen Wesen im Zusammenhang zu erkennen. Die Anwendung der Mathematik gab der Arystallkunde eine neue Gestalt, die Entwicklung der optischen Verhältnisse erössnete ihr ein großartiges Gebiet der wundervollsten Erscheinungen und man kann sagen einen mit Lichtblumen geschmückten Garten, ebenso reizend für sich als von Interesse in seinen Beziehungen zu den Kräften, welche den regelrechten Bau der Raterie leiten und beherrschen.

Die Fortschritte der Chemie bewährten ihren mächtigen Einfluß auf die sichere Bestimmung der Mineralspecies und dieten reichliche Mittel zu ihrer Erkennung und Unterscheidung, wo durch das Vershältniß der Aggregation das Individuum für eine physikalische Charakteristik der Beobachtung entzogen ist. Die Geschichte der Mineralogie

zeigt in ihrer neuesten Periode unverkennbar den Gewinn, welcher ihrem Fortkommen durch die Ausbildung der Physik und Chemie geworden und sie zeigt nebenher, wie diese Wissenschaften selbst wieder durch die Anwendung gefördert wurden, welche die Mineralogie von den gesbotenen Erfahrungen und Hilfsmitteln gemacht und wie sie solche in ihrem Gebiete mit Erfolg weiter geführt hat.

In der Arpstallographie stehen die Arbeiten Hauh's obenan, er ist der Entdecker des Gesetzes der Symmetrie und des Gesetzes der Axenveränderung durch rationale Ableitungscoefficienten. Er verband mit seiner Ableitung der Arpstallformen eine atomistische Theorie derselben und gelangte durch diese selbst zu den gefundenen Gesetzen. Er gab zuerst eine seiner Theorie angepaßte exacte Arpstallbezeichnung.

Im Jahre 1809 beschrieb Wollaston sein Reflexionsgoniometer und ist dieses ein wesentliches Mittel zu einer genauen Winkelbestimmung geworden, wie sie früher nicht bekannt war.

Die jetzigen Grundsormen der Arhstallspsteme sind zuerst im Jahre 1807 von Bernhardi hervorgehoben worden, ohne daß er damit die von Weiß 1815 und Mohs 1820 aufgestellten Arhstallspsteme in ihrer wahren Bedeutung erkannt hat. Weiß umging den atomistischen Arhstallbau und faßte einfach das Grundagenkreuz dreier Dimensionen in's Auge, wonach er Ableitung und Bezeichnung bildete. Er hat zuerst die Hemiedrien richtig gedeutet und ihre Entwicklung gezeigt. Wohs schuf mit Beziehung auf die Agenverhältnisse eine Arhstallssymbolik, welche von Naumann (1826) eine zweckmäßige Vereinssachung erhielt.

Die schon von Bernhardi angeregte Idee einer Arystallbezeichsnung durch Projection der gegenseitigen Lage der Flächen oder ihrer Normalen ist für eine bestimmte Ebene oder auch für die Augelsläche von Naumann (1825) durchgeführt und damit das von Weiß zuerst hervorgehobene Verhältniß der Zonen für einen Arystall übersichtlich dargestellt worden. Miller und Quenstedt haben diese Projectionssmethoden weiter entwickelt.

Rupffer bezeichnete (1831) eine eigenthümliche Art, die Ableitung

secundärer Arhstallflächen zur Darstellung zu bringen, indem er sie nicht auf Linien und Azen, die nur auf Umwegen zu bestimmen, sondern auf die meßbaren Winkel und Vergleichung ihrer Tangenten unmittelbar bezieht und damit auf dem kürzesten Wege zum Ziele zu gelangen suchte.

Die Arpstallmessungen und Azenbestimmungen glaubte Breit: haupt (1828) durch seine Progressionstheorie controliren und berichtigen zu können, das Naturgesetz für diese Theorie ist aber bis jetzt nicht als begründet zu erkennen.

Außer ben genannten Forschern haben sich an krystallographischen Arbeiten theils durch Ausbildung der Theorie und Berechnung, theils durch Anwendung für die Charakteristik der Species eine Reihe von Forschern betheiligt, deren hier nur einige genannt werden können: Hausmann (1803. 1828), Monteiro (1813), W. Phillips (1817), Graf Bournon (1818), Brochant de Villiers (1819), C. v. Raumer (1820), Levy (1822), Brooke (1823), Haidinger, G. Rose, Zippe, Germar, Hessel, Beudant, Frankenheim, Dana, Dufrenoy, Descloizeaux, v. Rokscharow, Marignac, Ropp, Rammelsberg, Hessenberg, Grailich, Renngott, v. Lang, Pfaff u. a.

Die goniometrischen Instrumente sind ebenfalls Gegenstand des Studiums gewesen und Verbesserungen angegeben worden von Adelsmann, Rudberg, Mitscherlich, Babinet, Haidinger, Franstenheim, Schmidt u. a.

Man kann wohl sagen, daß in der mathematischen und descriptiven Rrystallographie Außerordentliches geleistet worden ist, da aber die Forscher bald diesen bald jenen Gesichtspunkt für den wichtigeren hielten und eigene Wege zu gehen, auf diesem Gebiete oft weniger schwierig und immer anziehender ist, als den Fußstapsen eines andern zu folgen, so sind die verschiedensten Methoden der Ableitung, Classississischen, Bezeichnung und Benennung der Arhstalle zu Tage gekommen und ist eine Einigung darüber so bald nicht zu erwarten. Diesem Uebelstand gesellt sich auch der, daß die Arhstallographie in ihrem allerdings

bebeutenden Werthe für die Mineralogie doch zuweilen überschätzt worden ist und manche nicht beachteten, daß sie ihre Studien nicht selten an Arpstalle anknüpsen mußten, die nur als große Naritäten vorkommen und welche unter hunderten nicht einer jemals gesehen hat, während die betreffenden Mineralien keineswegs selten und einige sogar zu den verbreitetsten gehören; daß ferner durch die gewonnenen krystallographischen Gesetze für die Nehrzahl der Arpstalle die Erscheinung neuer Flächen schon anticipirt ist und deren Wichtigkeit durch den Umstand bedeutend geschmälert wird, daß an dem physikalischen und chemischen Wesen der Substanz nicht die geringste Aenderung zu bemerken, ob sie vorhanden sind oder nicht.

Bon besonderem Interesse für die Arhstallstudien war die Entschedung der Polarisation des Lichtes durch Malus im Jahre 1808. Malus erkannte, daß die Strahlen eines doppektbrechenden Arhstalls polarisirt und daß der ordinäre und extraordinäre entgegengesett oder rechtwinklich gegen einander polarisirt sehen und er benützte diese Eigenschaft, um einfach brechende und doppekt brechende Arhstalle überhaupt zu erkennen. Indem die Physiker seine Experimente versolgten, erzgaben sich glänzende Erscheinungen, welche die Gruppen der Arhstallssysteme, wie sie bereits kestgestellt waren, bestätigten und mit neuen Mitteln charakterisirten.

Die ersten Polarisationsbilder, welche dahin führten, wurden von Arago (1811) beobachtet (welcher am Quarz auch die nachmals von Fresnel als eigenthümlich erkannte Circularpolarisation entdeckte), ferner von Brewster und Wollaston. Brewster unterschied dann (1813) die optisch einazigen und zweiazigen Arhstalle und erwies, daß erstere zum quadratischen und hezagonalen System, letztere aber zum rhombischen und den klinischen Systemen gehören.

Die Untersuchungen über die polarisirenden Eigenschaften der Arhstalle durch Seebeck (1813) und Biot (1814) erwiesen den Turmalin als vortrefflichen Analyseur, welcher lange fast ausschließlich bei betreffenden Beobachtungen gebraucht wurde, bis Nicol (1828) den nach ihm benannten Apparat mittelst einer Combination von

Kalkspathprismen construirte und außer andern auch das schwefelsaure Jodchinin von Hexapath (1853) als vorzüglich dazu erkannt wurde.

Mit der Verbesserung der Mittel mehrte sich der Antheil an solchen Untersuchungen und stellte sich ein Zusammenhang der Polarisationserscheinungen mit der Arystallsorm auf überraschende Weise heraus, so
durch Biot, Herschel, Brewster (1815, 1821) und durch Fresnel,
Airh (1831), Marx, Haidinger, Dove, an den rechts und links
gewundenen Individuen des Quarzes und Amethysts, durch Marx
und meine Beobachtungen an Zwillingsbildungen des Aragonits, durch
Pasteur, Delasosse u. a. an circularpolarisirenden Salzen.

Im Zusammenhang damit wurden die Erscheinungen des Dichroissmus und Pleochroismus, welche Cordier (1809) und Brewster (1817—19) entdeckten, von Herschel, Soret und Haidinger weiter verfolgt. Haidinger hat zu diesen Beobachtungen ein vorzügliches Instrument, die dichrostopische Luppe (1845), construirt.

Die Beobachtung Biot's (1815), daß an gewissen Krystallen der außerordentliche Strahl der stärker gebrochene seh, an andern der ordentliche, begründete die Abtheilungen der positiven und negativen Krystalle.

Die, wie überall in der Natur, so auch im optischen Verhalten vorkommenden Anomalien führten, indem man eine Erklärung suchte, zu neuen Entdeckungen, und ist hier zunächst Biot's Lamellar Polaristation (1843) zu nennen, welche an den gewöhnlich einsach brechenden tesseralen Krystallen unter Umständen eine Doppelbrechung hervorruft. — Man ging, das interessante Gebiet möglichst ausbeutend, auch bald zu Beobachtungen über, um darzuthun, welcher Einsluß auf die Polarissationserscheinungen, die Azenwinkel, Form der Bilder 2c. durch Druck, Erwärmen oder durch die Art des durchfallenden Lichtes ausgeübt werde und sind damit Brewster, Herschel, Mitscherlich, Marx, Desseloizeaux, Pfaff u. a. zu sehr merkwürdigen Resultaten gelangt.

Anschließend sind ferner, zur Zeit nur an wenigen Mineralspecies untersucht oder näher bestimmt, die Erscheinungen zu erwähnen, welche die von Brewster (1830) entbeckte elliptische Polarisation betreffen,

die von William Hamilton theoretisch vorausgesagte, von Humphry Lloyd (1833) am Aragonit und von Haidinger (1855) am Diopsid nachgewiesene konische Refraction, die von Brewster (1838) so genannte Fluorescenz, der von Nobili, Marx und vorzüglich von Haidinger beobachtete Pleochroismus reflectirten Lichtes von gewissen schillerfarbigen Krystallen und mehrsache Untersuchungen, welche die Brechungsverhältnisse, Polarisationswinkel, Intensität der Polarisation 2c. betreffen.

Wie durch die Bestimmung der optischen Hauptschnitte an den verschiedenen Arpstallsormen die Arpstallspsteme auf einfache Weise charakterisitt werden können, habe ich mit dem Staurostop gezeigt (1855. 1856).

Alle diese Verhältnisse gewähren einen interessanten Blick in den Bau der Arhstalle und zeigen mannigsaltige Eigenthümlickseiten für verschiedene Species, es sind aber von Brewster, welcher für die Arhstalloptik thätig und ersindungsreich war wie keiner neben ihm, noch andere Erscheinungen bekannt gemacht worden, welche die Structur charakterisiren und öfters als höchst complicirt erkennen lassen. Schon Daniell hat (1817) durch Aezen regelmäßige Vertiefungen auf Arhstallslächen entstehen sehen und Lepdoldt (1855) hat seine Beobachtungen fortgesetz; Brewster zeigte aber (1837), wie sie durch Resungen in sehr mannigsaltigen Lichtsguren sich kundgeben, welche zugleich mit dem sogenannten Asterismus durch Babinet (1837) die Erklärung als von einer Furchen- und Gittererscheinung herrührend gefunden haben.

Wie man die Wirkungen des Lichtes an den Arhstallen erforschte, ebenso suchte man ihr thermisches Verhalten zu bestimmen und wurde von Mitscherlich (1825) die Art der Ausdehnung beim Erwärmen correspondirend mit gleichartigen oder verschiedenartigen Azen erkannt; ähnlich von Neumann, Pfaff, Grailich und v. Lang. Analog zeigte sich nach Versuchen von v. Senarmont das Wärmeleitungs-vermögen:

Andere in Verbindung stehende Untersuchungen, zur Zeit mehr

der Physik angehörig, sind von Savart (1829) über die Elasticitäten der Artistalle, von Melloni (1835) über Diathermie, von Neumann über die specifische Wärme derselben angestellt worden.

Die Verhältnisse ber Härte haben Frankenheim (1829), A. Sees beck (1833), R. Franz (1850), Grailich und Pekarek (1854), welche ein Sklerometer construirten, genauer bestimmt und hat sich babei im Allgemeinen das Haup'sche Gesetz der Symmetrie als geltend hers ausgestellt. Renngott hat auf ein interessantes Verhältniß der Härte zum spec. Gewicht bei isomorphen Species ausmerkam gemacht (1852).

Im Gebiete der Elektricität, des Magnetismus und der Phosephorescenz sind die früheren Untersuchungen revidirt und ergänzt, zum Theil auch ganz neue zugefügt worden.

Die Erfahrungen über Pyroelektricität haben bereichert Brewster (1824), Köhler (1829), Becquerel (1828), Forbes (1834), Rieß und G. Rose (1843), welche am Prehnit und Topas an zwei Seiten der Prismen gleiche Pole erkannten und daß die entgegengesetzten zwischen sie in das Innere des Arpstalls fallen, serner Hankel (1859), welcher Topas, Sphen, Quarz, Boracit u. a. untersucht hat. — Die elektrische Leitungsfähigkeit ist von Ritter (1802), Pelletier (1814) und mit Anwendung von Galvanismus von mir (1850) an den Mineralien geprüft worden; specielle Untersuchungen über einen Zusammenhang derselben mit der Arpstallstructur haben Wiedemann (1849) und v. Senarmont (1849) angestellt.

Daß die Eigenschaft des Magnetismus in viel mehr Fällen zur Charakteristik dienen könne, als man früher geglaubt hatte, ist von Hauh dargethan worden. Delesse (1849) und Greiß (1856) haben Versuche über Erregbarkeit magnetischer Polarität mitgetheilt. Die Verhältnisse des von Faradah (1846) entdeckten Diamagnetismus wurden die jetzt nur an wenigen Mineralien studirt. Ueber Phosphorescenz sind Beobachtungen geliesert worden von Dessaignes (1809), J. Plac. Heinrich (1811—1820), von Brewster (1820) und Pearsall (1830), welcher die Erscheinung an mehreren für sich nicht phosphorescirenden Krystallen durch elektrische Schläge hervorries

und die merkwürdigen Versuche von Grotthuß (1815) über den Chlorophan wiederholt hat.

Schon die älteren Mineralogen und Chemiker hatten der Entstehung und Fortbildung der Arhstalle Aufmerksamkeit geschenkt, die zuletzt besprochene Periode hat den Gesichtskreis dieser Forschungen bedeutend erweitert und in den verschiedensten Richtungen sind krystallogenetische Experimente angestellt worden. Dabei wurde von Mitscherslich der Dimorphismus entdeckt (1821) und von Fuchs der Amorphismus, welchen Berzelius auf die Isomerie reduciren zu können glaubte. Beide boten Beispiele einer Molecularbewegung im sesten Bustande und Haidinger erklärte damit schon im Jahre 1827 eine Reihe von Pseudomorphosen, welche Umbildungen dann der Gegensstand eingehender Untersuchungen von Landgrebe (1841), Blum (1843), Scheerer (1852), Volger (1855), Delesse (1859) u. a. geworden sind.

Die Wirkung schwacher elektrischer Ströme für die Arpstallbildung zeigte Becquerel (1827—1832), die Arpstallbildung durch Hilfe von Lösungsmitteln im Schmelzslusse Sbelmen (1847. 1851), durch zerssende Einwirkung flüchtiger Substanzen Wöhler (1834) und durch Zersetzung solcher selbst Daubrée und Durocher (1849). Die Wirskung langsamer Bildung durch Diffusion untersuchten Macé (1853), Drevermann, Vohl und Kuhlmann (1855); die schon früher bekannten Bildungen aus dem Schmelzsluß sind wieder aufgenommen und bereichert worden von Hausmann (1820), Mitscherlich (1822 und 1823), Berthier, Gaudin, G. Rose, Bischof, Manroß u. a.

Beobachtungen über das Wachsen der Krystalle, die Ausbildung secundärer und das Verhalten künstlich angebrachter Flächen sind von Leblanc (1802), Beudant (1812), Wakkernagel (1825), Kopp (1855), v. Hauer (1860) mitgetheilt worden, ferner von Marbach, Pasteur, v. Senarmont u. a.

Andere auf die Entstehungsweise und Structur der Arhstalle bezügliche Untersuchungen haben Frankenheim, Anop, B. v. Lang und Scharff geliefert und mit Rücksicht auf die Arhstall-Einschlüsse:

Gerhard (1814), Blum, Sehfert und Söchting (1854. 1859). Die Mineralchemie hat sich erst in der gegenwärtigen Periode wissenschaftlich gestaltet, wenn auch die Borarbeiten von Wenzel, Bergmann, Kirwan, Lavoisier, Richter, Proust, Gahlussac, Dalton in das Ende des vorigen Jahrhunderts fallen. Die mittelst der Boltaschen Säule (von 1800) durch Davy, Nicholson, Carslisle u. a. vorgenommenen Experimente führten Berzelius zur elektrochemischen Theorie und zu den Anwendungen, welche er das von für die Interpretation und Bezeichnung der Mineralmischungen gemacht hat.

Sowohl in der Klasse der metallischen als unter den nichtmetal= lischen Substanzen sind eine Reihe von Elementen entdeckt worden: 1801 und 1802 das Tantalum durch Hatschett und Ekeberg, 1803 das Palladium und 1804 das Rhodium durch Wollaston, 1804 das Domium und Fridium durch Smithson Tennant und Collet-Descotils, 1811 das Jod von Courtois, 1817 das Lithion von Arfvedson und das Selen von Berzelius, 1818 das Cadmium von Stromeyer (mit ihm Hermann, Meißner und Karsten), 1825 die Thonerde von Berzelius, 1826 das Brom von Balard, 1830 das Banadium von Sefftröm (del Rio 1801), 1838 das Lanthan und 1843 das Didym, Erbium und Terbium von Mosander, 1844 das Ruthenium von Claus und 1845 das Niobium von G. Rose. Im Jahre 1860 sind auf ganz eigenthümlichem Wege, durch die Spectralanalyse, das Cäsium und Rubidium von Bunsen und Kirchhoff aufgefunden worden. Die demisch-analytischen Operationen erhielten wesentliche Erweiterungen und Verbesserungen und die Aufschließungsmethoden für die zahlreichen Silicate, welche ein Alkali enthalten und unmittelbar von Säuren nicht zersetzt werden, durch B. Rose b. j. (1802) mit salpetersaurem Barpt und von Berzelius (1823) mit Flußfäure, sind zunächst hier zu nennen. Von besonderem Werthe für die Mineralogie waren aber die zahlreichen Arbeiten, welche mit dem Löthrohre für die qualitative Analyse vorgenommen wurden und hat sich hier vorzüglich Berzelius verdient gemacht, ferner Fuchs,

Smithson, Turner, Chr. Gmelin, Harkort, Plattner und mit Analgas: und andern künstlichen Gebläsen, Hare, J. Newmann, Clarke und Th. Scheerer.

Für die quantitative Mineralanalyse hat Berzelius eine weit sich verbreitende Schule gegründet, und er war es auch, welcher die chemische Proportionslehre ausbildete und auf die Mineralmischungen anwendete. Die mineralogischen und chemischen Formeln sind ebenfalls von ihm ausgegangen.

Die Fortschritte der Arpstallographie und der chemischen Analyse veranlaßten zahlreiche Untersuchungen über das Verhältniß eines gesetzlichen Zusammenhanges der Mischung mit der Form und über die Ursachen gewisser Schwankungen der Mischung bei sonstiger gleicher ober sehr ähnlicher Beschaffenheit der betreffenden Mineralien. Diese Untersuchungen führten zur Erkenntniß des von Fuchs sogenannten Vicarirens (1815) und zur Lehre des Jomorphismus, welche von Mitscherlich (1819) begründet wurde. Die Erscheinung aber, daß neben den isomorphen Mischungen von analoger Zusammensetzung auch eine Reihe isomorpher Mischungen von nicht analoger, oft ganz verschiedenartiger, Constitution erkannt wurde, gab Verankassung zu Scheerer's Theorie einer Polymerie (1846), zu Hermann's Heteromerie (1848) und zu den Theorien der Atomvolume von Ropp (1841) und Dana (1850). — Die Bedingungen des Isomor= phismus sind sehr mannigfach interpretirt und die früher bestimmten Gränzen allmählig verwischt worden, ohne daß übrigens für die neuen Ansichten eine ganz gesicherte Grundlage anzuerkennen wäre.

Die Spstematik, 1 zur Zeit für die Mineralogie weniger wichtig wegen der Gruppirung und Reihung der Species, als wegen der Grundsätze, die dabei über das ihrer Wissenschaft Zugehörige oder Nichtzugehörige entwickelt werden müssen, zeigt, wie schon im vorigen Jahrhundert, nur präciser und mehr unterstützt, die rein chemische,

¹ Die Romenklatur betreffend verweisen wir auf den Artikel und erwähnen nur, daß die specifische Nomenklatur zur Zeit allgemein den Borzug vor einer spstematischen erhalten hat.

eine vorzugsweise physische und eine gemischte Richtung, mit welcher man das Studium vorzeichnen und den Begriff von Species seststellen will. Die chemische Richtung ist vorzüglich von Berzelius vertreten und dem Mineralspstem eine elektrochemische Grundlage gegeben worden; die physische Richtung hat Mohs als die einzig berechtigte erklärt und Krystallisation, Härte und specifisches Gewicht als die Hauptelemente zur Bestimmung der Species geltend zu machen gesucht; die gemischte Richtung haben, für die eigentliche Classification der chemischen einen überwiegenden Antheil zuerkennend, Naumann, Fuchs u. a. befolgt.

Diese gemischte Richtung ist es, welche jum Frommen der Wissenschaft mehr und mehr Boben gewinnt und einen erfreulichen Blick in die Zukunft der Mineralogie gewährt. Man hat die Mohs'schen Principien, leider erst nach einer Reihe von Jahren, als ungenügend und nicht giltig begründet erkannt und somit der chemischen Substanz selbst, die ihr Wesen nur theilweise in den Eigenschaften von Krystallisation. Härte, specifisches Gewicht 2c. ausspricht, die naturgemäße Wichtigkeit zugestanden und die gebührende Beachtung geschenkt. "Denn wahrlich, sagt Naumann, wenn irgend etwas zur Charakterisirung ber Natur eines unorganischen Körpers gehört, so sind es seine demische Zusammensetzung und seine wichtigeren demischen Reactionen. Die Mineralogie, als Naturgeschichte ber Mineralien, hat eine Darftellung berselben nach allen ihren Eigenschaften zu geben, und darf also die chemischen Eigenschaften nimmermehr als Allotria bei Seite setzen. Die gegentheilige Ansicht beruht entweder auf einer unrichtigen Borftellung von der Aufgabe der Naturgeschichte oder auf einer nicht ganz naturgemäßen Parallelisirung der Mineralien mit den lebenden Drganismen."

П.

Geschichte

ber

Mineralgattungen (Species).

Von 1650 bis 1860.

-• • •

Geschichte der Minernlgattungen (Species).

Von 1650 bis 1860.

Eine genauere Unterscheidung der ähnlicheren Mineralspecies beginnt erst mit Werner und Hauh, und von krystallographischer Seite mit der Mohs'schen Schule; die exactere Bestimmung aber mit der Ausbildung der analytischen Chemie seit Rlaproth; durch sie wurde ebenso eine Reihe neuer Species kennen gelehrt, als auch von vielen bekannten dargethan, daß sie nur als Varietäten zu betrachten sepen. Je nach der individuellen Ansicht über die Wesentlichkeit einer erkannten Differenz wurden, ebenso durch die Chemiker, als durch die Arhstallographen, Species als neu aufgestellt, welche oft bald wieder verschwanden und zum Gewinne der Wissenschaft spurlos verschwunden wären, hätten sie nicht ihren Namen zuellägelassen, der dann an seine Verwandten sich anhängend, erst nach langen Jahren endlich getilgt und vergessen wurde. Diese Uebelstände wiederholen sich fortwährend und werden auch niemals verschwinden, denn abgesehen von leichtsinnig oder ungeschickt angestellten Untersuchungen, welche bei der großen Menge theilnehmender Forscher nicht fehlen tönnen, geben auch manche andere, welche von befähigten und gewissenhaften Beobachtern geführt werden, unhaltbare Beiträge, weil sie auf Grund unrichtiger Deutung geltend gemacht werben. Robell, Gefcichte ber Mineralogie. 25

kommt, daß die Seltenheit gewisser Minerallen eine mehrseitige Untersuchung nicht zuläßt und daß oft große Schwierigkeiten bestehen, zu beurtheilen, ob man reines und unzersettes Material vor sich habe, benn viele Species, die als neu bekannt gemacht wurden, haben sich später als gemengt ober theilweise zersett erwiesen. Das Berlangen als Entbeder von Novitäten genannt zu werben, liefert auch manche unreife Frucht und erwerben sich diejenigen besondere Berdienste, welche die Mühe der Revision nicht scheuen und dergleichen einer wiederholten Untersuchung unterwerfen. So wechselt ein beständiges Trennen und Einigen und wenn auch die Liste zweifelhafter Species zeitweise abzunehmen scheint, so werden doch die Lücken bald wieder ausgefüllt. Die Fortschritte der Forschung erkennt man gleichwohl an der Mehrung der Species, welchen eine Wesentlichkeit zugesprochen werden muß. Bei Werner betrug ihre Zahl im Jahre 1817 (nach Abzug derjenigen die nur als Barietäten gelten können) etwa 225, gegenwärtig sind über 700 (die wenig untersuchten nicht mitgerechnet) bekannt. Ich habe sie für die historische Besprechung in nachstehende Gruppen gebracht:

I. Gruppen der nichtmetallischen Mineralien.

Rohlenstoff.

Schwefel.

Selen.

Fluor Berbinbungen.

Chlor : Berbindungen.

Salpeterfaure Berbindungen.

Rohlensaure Berbindungen.

Dhne Wasser.

Mit Wasser.

Schwefelsaure Berbindungen.

Ohne Wasser.

Mit Waffer.

Phosphorsaure Berbindungen.

Dhne Wasser.

Mit Baffer.

Borfaure Berbindungen.

Rieselerde und Rieselsaure Berbindungen.

Dhne Wasser.

Mit Thonerde.

Ohne Thonerde.

Mit Waffer.

Mit Thonerde.

Dhne Thonerde.

Riefelfaure Verbindungen mit Fluor : Verbindungen.

Chlor : Verbindungen.

Schwefelsauren Berbindungen.

Borfauren Verbindungen.

Thonerde und Thonsaure Berbindungen.

Eis und Hydrate.

II. Gruppen der metallischen Mineralien.

Arfenik. Silber. Antimon. Rupfer.

Tellur. Uran.

Molybban. Wismuth.

Wolfram. Zinn. Zinn. Blei.

Titan. Zink. Cabmium.

Gold.
Iridium. Demium.
Robalt.

Platin. Eisen.

Pallabium. Mangan.

Queckfilber. Cer. Lanthan.

Berbindungen mit organischen Säuren.

Bei ben einzelnen Species ist auf ihre Entbedung und Bestimmung im Allgemeinen Rücksicht genommen worden, in Einzelnheiten einzugehen erlaubten die vorgeschriebenen Gränzen des Buches nicht. Da über die chemischen Formeln bei einer großen Anzahl von Species die Meinungen sehr verschieden sind, so wurden gewöhnlich nur die Resultate der Analysen, soweit sie für die Geschichte der Bissenschaft von Interesse sehn konnten, angeführt und die Mischungsverhältnisse beigefügt, welche gegenwärtig als die normalen angesehen werden. Die wichtigeren Species wurden natürlich ausschihrlicher behandelt als die weniger wichtigen oder weniger gesannten. Für Species, deren Borsommen ein sehr verbreitetes ist, sind keine Fundorte angegeben oder nur solche, welche für besonders ausgezeichnete Barietäten bewerkenswerth. Die vorzüglich benutzten Quellen sind im Borwort des ersten Theiles speciell angezeigt.

I. Gruppen der nichtmetallischen Mineralien.

Rohlenftoff.

Diamant. Die Krystallisation des Diamants haben Bople, Wallerius u. a. in der Weise älterer Forscher beschrieben, sie haben seine Spaltbarkeit, Härte, specisisches Gewicht, Phosphorescenz durch Bestrahlung und seine Electricität erkannt. — Romé de l'Isle und Haup bestimmten die Krystallisation genauer, geben das Herakisokstaeder an und erwähnen des hemiedrischen Charakters der Formen. — Seiner Substanz nach hielt man ihn längere Zeit für einen glaszartigen Stein wie den Bergkrystall, i dis man sich durch das Berzhalten im Feuer überzeugte, daß er ein verdrennlicher Körper sep. Eine ziemlich ausstührliche Geschichte dieses merkwürdigen Rineralszgiedt Raquer in seinem Dictionnwire de Chymie (1778). Sie hat

1 Daß bieses nicht ber Fall sei, zeigte Bergmann 1777, und nahm im Diamant eine besondere Erbe-an, die er Ebelerde, terra nobilis, nannte.

für die Entbedung der Substanz des Diamants befonderes Interesse. Der erste, welcher darüber entscheidende Experimente veranlaßte, war ber Großherzog von Tostana, Cosmus III. Er ließ sie durch Averani und Targioni in den Jahren 1694 und 1695 zu Florenz anstellen. Man gebrauchte einen Brennspiegel (miroir ardent) unb beobachtete, daß der Diamant durch die Hipe zerstört wurde. Später ließ Franz Etienne von Lorraine, nachmals Raiser Franz I. diese Versuche in Wien mit Anwendung von Ofenfeuer wiederholen und erhielt dieselben Resultate. Die Chemiker glaubten aber nicht daran bis d'Arcet, Professor der Chemie am königlichen Institut in Paris mit dem Grafen Lauraguais ähnliche Versuche in Porcellanöfen anstellte und mehrere-Diamanten babei verschwanden, obwohl er einige in Meine Rugeln von Porcellanmasse sehr wohl eingeschlossen hatte. Nun begann man der außerordentlichen Erscheinung Aufmerksamkeit zuzuwenden und bald nachher experimentirten Maquer und Gobefrop de Villetaneuse darüber und am 26. Juli 1771 setten sie einen fehlerfreien Brillant in Maquers Laboratorium bem Feuer d'Arcet, Rouelle und mehrere andere Personen wohnten dem Bersuch bei. Der Diamant wurde auf einer seuersesten Rapsel in einer Muffel erhitt. Rach 20 Minuten ftarken Feuers beobachtete man um ihn eine Art von leuchtender Hülle; nach weitern 30 Minuten wollte man ihn abermals beobachten, als man aber die Rapsel aus der Muffel hervorzog war der Diamant bereits vollständig und spurlos verschwunden.

Aehnliche Versuche stellten hierauf d'Arcet und Rouelle an und eine zahlreiche Gesellschaft, zum Theil hochgestellter Personen, sand sich dabei ein, denn das Interesse der Gelehrten theilte sich dem ganzen Publicum mit. Der Erfolg war derselbe, die Diamanten verschwanden und dieses schien als Thatsache sestzustehen, wenn man auch nicht wußte, was dabei vorgehe. Gleichwohl gab es eine Klasse von Leuten, welche das Factum läugneten, wenigstens in soserne, daß das Feuer nicht unter allen Umständen den Diamant zerstöre. Es waren Juweliere und Diamantenhändler, welche behaupteten, daß sie

Diamanten in Rohlenpulver gehörig eingepackt öfters einem starken Feuer preisgegeben hätten, um sie von gewissen Flecken zu reinigen und daß die Steine dabei volltommen erhalten worden sepen. berühmter Juwelier, Le Blanc, erbot sich bei Gelegenheit eines neuen Bersuches, welchen Rouelle anstellte, einen Diamant dem Feuer zu übergeben, welchen er nach seiner Weise eingeschlossen hatte und man gewährte ihm gerne. Er packte ben Diamant in ein Gemeng von Kreide und Rohlenpulver in einen feuerfesten Tiegel und stellte biesen neben die Rapseln mit Rouelle's Diamanten. Rach einem starken Feuer von drei Stunden war von letzteren Diamanten einer gänzlich, die andern großen Theils verschwunden. Da nahm Le Blanc seinen Tiegel, und als er ihn nach dem Erkalten zerbrochen und mit andern Juwelieren nach dem Stein im Innern suchte, fo zeigte sich dieser zu ihrem großen Erstaunen wie zum Triumph der Gelehrten ebenfalls verschwunden. Le Blanc zog sich durch das allgemeine Händeklatschen etwas verwirrt aber keineswegs überzeugt zurück, und in der That dauerte der Triumph der Akademiker nicht lange, benn bei einer ähnlichen Gelegenheit, wo Lavoisier die Bersuche leitete, übergab ein anderer Juwelier, Maillard, "avec un zele, sagt Lavoisier, vraiment digne de la reconnaissance des Savans, drei Diamanten den Torturen der Esse. Er hatte sie nach seiner Weise in Rohlenpulver in einen irdenen Pfeifenkopf eingepackt und diesen in einen mit Sand, der in Salzwasser getränkt war, gefütterten und mit Kreide belegten andern Tiegel eingeschlossen. Man gab ein vierstündiges, sehr heftiges Feuer, welches zuletzt alles schmolz und erweichte. Maquer war so überzeugt, daß dabei die Diamanten verschwunden sehen, daß er, als Maillard den Tiegel öffnete, ihm zurief, er möge seinen Diamant lieber im Ruße des Kamins suchen. Aber welch' ein Staunen ergriff alle Gegenwärtigen, als sie die drei Diamanten aus ihrer Verpactung ohne alle Veränderung hervornehmen saben. Sie hatten auch an Gewicht nichts verloren. Es schien nun kein Zweisel mehr, daß das Verschwinden des Diamants im Feuer nur unter dem Zutritt der Luft stattfinde und eine wahre Verbrennung sep. Gleichwohl wurde der Bersuch mit Maillards Verpackung wieders holt und das heftigste Feuer des Porcellanosens 24 Stunden lang zum Brennen angewendet. Das Resultat war aber dasselbe. Mitouard und Cadet stellten weitere Versuche dieser Art an, welche nicht anders aussielen. Mehrere Gelehrte hielten das Verschwinden für eine Versssüchtigung, andere für ein Zerstäuben in kleinen Splittern u. dergl.

Um hierüber Aufschluß zu erhalten, vereinigten sich die Akabemiker Cabet, Brisson, Lavoisier und Maquer und stellten bie Berbrennungsversuche durch ein Tschirnhaufisches Brennglas an. Dieses berühmte Glas hat 33 Zoll Durchmesser und 12 Fuß Brennweite; auch bedienten sie sich eines mit Terpentinöl gefüllten Hohlglases von Bernieres, beffen linfenförmiger innerer Raum bei einer Dicke von 6 Zoll 5 Linien einen Durchmesser von 4 Fuß hatte (Gehler). Man brachte die Diamanten unter Glasglocken und konnte so den Borgang genau beobachten. Dabei zeigte sich die interessante Erscheinung, daß bie Oberfläche der Steine von Zeit zu Zeit einen schwärzlichen Anflug (amorphe Kohle) erhielt, der wieder verschwand. Es konnte keine Schmelzung wahrgenommen werden. Man bemerkte schon damals, daß die Luft nach dem Berbrennen und das Sperrtvasser der Glocken hinzugebrachtes Ralkwasser trübte und ein mit Säuren brausenbes Präcipitat absetzte und fand durch vergleichende Versuche, daß sich der Diamant ganz ähnlich wie Rohle verhielt. Die Ibentität wurde später außer Zweifel gesetzt burch Smithson Tennant, welcher (1796) zeigte, daß gleiche Gewichte von Rohle und Diamant, mit Salpeter orybirt, gleiche Menge Kohlensäure gaben, burch Gupton de Morveau (1799), welcher Schmiedeisen durch Diamant in Stahl verwanbelte, burch Makenzie (1800), Allen und Pepps (1807), Davb (1814) u. a. Als ein interessantes Ergebniß wissenschaftlicher Speculation ist anzuführen, daß Newton schon 1675 aus der starken Strahlenbrechung bes Diamants den Schluß zog, daß er ein verbrennlicher Körper sehn musse.

Ohngeachtet Werner die Ergebnisse der chemischen Versuche vor sich hatte, konnte er sich doch nicht entschließen, den Diamant in die

Reihe der Combustibilien zu setzen, die physischen Eigenschaften schienen ihm zu sehr abweichend.

Ueber die Entstehung des Diamants sind mancherlei Hypothesen aufgestellt worden. Aus seiner lichtpolarifirenden Eigenschaft, von Neinen Luftblasen im Innern veranlaßt, schloß Brewster (1820, 1883), daß der Diamant wie der Bernstein aus dem Pflanzenreich abstamme. Aehnlicher Ansicht waren Jameson, Petholdt u. a. Daß er aus Lösungen von Chlorkohlenstoff, auch Kohlensäure, krystallisirt sep, haben A. Fabre, Deville, Simmler u. a. angebeutet. — Die mannich= faltigen Versuche, welche zuletzt von Despretz (1863) angestellt wurden, um Diamanten fünstlich zu machen, sind theils ganz mißglückt, theils haben sie zu keinem erheblichen Refultate geführt. — Die ältesten bekannten Lagerstätten der Diamanten sind die indischen, in Golkonda und Bundelkhund; die brafilianischen sind seit 1727 bekannt. Die früher als Spielmarken gebrauchten beim Goldwaschen gefundenen Steinchen wurden damals von einem Bewohner des Serro do Frio, Namens Bernardino Fonseca Lobo, als Diamanten zuerst erkannt. Er brachte eine Menge bavon nach Portugal zum Verkauf, wodurch die Aufmerksamkeit der Regierung auf den neuen Fundort, denn vorher hatte man nur indische Diamanten gekannt, geleitet wurde. Im Jahr 1730 wurden dann die brasilianischen Diamanten als Regale erklärt. — Der Gesammtertrag aller Diamantbezirke Brasiliens (Minas-Geraes, Matt-Großo, Bahia) an rohen Diamanten wird bis zum Jahr 1850 auf mehr als 10 Millionen Karat, im Werth von 105½ Millionen Thalern angeschlagen. Ihr Gewicht beträgt 44 Centner, und geschliffen würden sie auf eine halbe Millarde zu schätzen sehn.

Im Utal sind Diamanten im Jahr 1829 entbeckt worden, nachbem Alexander v. Humboldt und früher schon Engelhardt und Mampschew ihr mögliches Vorkommen nach der geognostischen Analogie des Bodens mit dem von Brasilien angedeutet hatten. Bis zum Jahre 1848 sollen aber nur 71 Stücke gefunden worden sehn.

In Norbearolina wurden im Jahr 1847 Diamanten entbedt.

Professor Shepard hatte schon im Jahr 1844 aus dem von ihm nachgewiesenen Borkommen des Itakolumits (der Diamanten beherdergenden Felsart Brasiliens) an mehreren Punkten der Goldregionen der Bereinigten Staaten die Wahrscheinlichkeit solchen Borkommens von Diamanten ausgesprochen. Borneo liesert ebenfalls Diamanten und ist von da der derbe schwarze Diamant (mit Einschluß von amorpher Rohle) von Diard (1844) mitgebracht und auf Beranlassung der Alademie in Paris von Rivot untersucht worden. Er ist dann auch in Bahia gesunden worden und kommt im Handel unter dem Ramen Carbonat vor.

Die Brüber Rogers haben (1847 und 1850) den Diamant mittelst Salpetersäure und doppelt dromsaurem Kali oxydirt und aus der in Liebigs Kaliapparat aufgefangenen Kohlensäure den Kohlenstoff bestimmt.

Eine ausführliche Geschichte berühmter Diamanten giebt Kluge's Handbuch der Selsteinkunde, hier mag darüber nur Nachstehendes angeführt werden.

Der größte bekannte Diamant ift ber bes Rabscha von Mattan Er hat eine birnenförmige Gestalt, ift vom reinsten auf Vorneo. Wasser und wiegt 367 Karat (72 Karat = 1 Loth kölnisch). Berühmter aber ist der Roheienvor, Berg des Lichts, ehemals im Besit des Großmoguls in Delhi, jest im Aronschat von England. Seine früheste Geschichte verliert sich in der Sagenzeit Indiens, im Jahre 1304 kam er in den Schatz von Delhi und blieb daselbst bis er dem erobernden Tatarenfürsten Rabir-Schah im Jahre 1739 zusiel, der ihn nach Rhorassan brachte. Im Jahr 1813 wurde der ihn befixende Schah Schuja von Rundschit. Singh zur Abtretung des Steins gezwungen und kam dieser, in ein Armband gefaßt, unter die Aronjuwelen von Lahore. Unter Dalib-Singh war ein englischer Resident nebst Truppen in Lahore stationirt worden. In Folge der Empörung zweier Regimenter ber Sikhtruppen wurden die Kronjuwelen als Beute der englischen Truppen erklärt und 1850 der Rohi-noor der Abnigin von England siberbracht. Er wog bamals 186½ Rarat und war

nur zum Theil und unregelmäßig geschliffen. Im Jahr 1852 erhielt er in Amsterdam den Brillantschnitt, wodurch sein Gewicht auf $106\frac{1}{16}$ Karat reducirt wurde.

Andere berühmte Diamanten sind: der "Orlow" oder "Amsterdamer : Diamant" von 1943/4 Rarat im ruffischen Reichsscepter; der "Pitt" oder "Regent" im französischen Kronschatz, von 1363/4 Karat, vollsommen an Rlarheit und Schönheit des Schliffes; der "Florentiner" ober "Toscaner" im österreichischen Schap, von 1391/2 Rarat; der "Sancy" von 53½ Karat im Besitze des Raisers von Rußland. Alle diese berühmten Steine sind oftindischen Ursprungs. In Brasilien wurde zu Bogagem (Minas Geraes) im Jahre 1853 ein Diamant von 254 Rarat gefunden. Er heißt "der Stern des Südens," ist vollkommen rein, wiegt gegenwärtig, nach dem Schleifen 125 Rarat. — Bergl. Handbuch der Edelsteinkunde von R. E. Kluge. Leipzig. 1860. — Ausgezeichnete Diamanten, obwohl weniger berühmt als die angeführten, sinden sich mehrere im Schatz von England, Frankreich, Sachsen, Babern 2c. — Das Schleifen bes Diamants mit seinem eigenen Pulver wurde erft 1456 von Ludwig von Berquem aus Brugge in Flandern erfunden, Diamantenpolirer aber gab es schon 1385 zu Nürnberg. Die ersten Diamanten in ber Brillantform ließ der Rardinal Mazarin um 1650 schleifen.

Der Rame Diamant stammt vom griechischen adapas, ber härteste Stahl ober Körper.

Graphit von pocepses, schreiben, wegen des Abfärbens. Reißblei, zum Theil Plumbago. Wurde lange mit Molybbanit verwechselt und für ein bleihaltiges Mineral gehalten. Scheele zeigte zuerst 1779, daß der Graphit beim Verbrennen mit Salpeter sast ganz in Rohlensaure sich verwandle. Den eisenhaltigen hielt man für ein Gisenzarburet, doch zeigte Karsten u. a., daß das Eisen als Oxyd ents halten seh. Die reineren Varietäten von Cehlan, Wunsiedel z. erwiesen sich nach dem Analysen von Fritsche, Fuchs, Prinsep wesentlich als Kohlenstoff. Die Krystallisation wird gewöhnlich als hezagonal genommen (vergl. Renngott in den Situngsb. der Wiener Alabemie

1854); A. E. Nordenstätlt giebt sie von den Varietäten von Ersby und Storgaard in Pargas als Uinorhombisch an (1855), Fuchs hielt die Krystalle zum Theil für Pseudomorphosen von zersetztem Kohlenseisen, gab aber zuletzt die Aechtheit derselben zu.

Der berühmteste Fundort für seinen, zu Schreibstiften 2c. anwends baren, Graphit ist Borrowdale in Cumberland. Vor etwa 50 Jahren wurde dort eine reine Masse von 70,000 Pfunden gefördert, das Pfund im Werth von ungefähr 30 Schillingen.

Schwefel.

Schwefel. Seit den ältesten Zeiten bekannt. Wallerius nimmt mit den Phlogistisern an, daß er ein aus Vitriolsäure und einer brennbaren Materie zusammengesetzter Körper sep, sagt aber doch in einer seiner Observat.: "Quid impedit quo minus dicamus sulphur nil aliud esse quam instammabile concentratum sorma solida seu terrestri." (Syst. Mineralog. 1778.) — Die Arhstallisation wurde zuerst von Romé de l'Isle und Haup bestimmt. Mitscherlich zeigte (1823) die Dimorphie des Schwesels, der aus einer Lösung in Schweselsohlenstoff rhombisch und aus dem Schwelzslusse klinorhombisch krystallisitt. Rupffer suchte die beiderlei Formen in Einklang zu bringen. (Pogg. 1824. B. II.)

Aus einer Lösung in Terpentinöl hat schon Pelletier (1801) sehr regelmäßige Arhstalle von Schwefel, die primitive Phramide, erhalten.

Der wichtigste Fundort des Schwefels ist Sicilien, welches jährlich gegen eine Million Centner liefert. Ueber die Verwickelungen und Wißstände, welche 1840 hervorgerusen wurden, als die neapolitanische Regierung einer französischen Gesellschaft das Monopol über Aussbeutung und Verlauf des sicilianischen Schwefels überließ, s. Leon-hards N. Jahrb. 1853. p. 280.

Selen.

Selen, nach σηλήνη, der Mond, benannt von Berzelius soll nach del Rio (1820) zu Culebras in Mexico vorkommen, ist aber bis jetzt nicht näher untersucht. Es ist früher von Brooke Riolit genannt worden. Das Selen wurde von Berzelius im Jahr 1817 in dem Schlamme entbeckt, welcher sich bei der Fabrication von Schweselsaure zu Gripsholm absetzte. — Ueber seine Verbindungen mit Quecksilder, Silber, Blei 2c. s. diese Metalle.

fluor - Verbindungen.

Liparit von denagos, glanzend, flattlich. Flußspath, Fluß.

In diesem Mineral entbedte Scheele zuerst die Flußsäure im Jahr 1771. Wenzel und Richter haben es (1783—1785) weiter untersucht, dann Klaproth mit nahezu denselben Resultaten wie Davh und Berzelius, wonach die reine Mischung = Fluor 48,72, Calcium 51,28.

Bei Wallerius (1778) heißt das Mineral Fluor in mehreren Species, die nach der Farbe, auch von Edelsteinen, benannt wurden, so fluores smaragdini, saphirini, amethystini, auch smaragdus spurius, topazius spurius etc. Die Phosphorescenz war schon früher beobachtet worden, Du Fah 1736 und Marggraf 1750 haben darliber geschrieben; Wallerius führt davon auch an: "Cum aqua forti pulcherrimum exhibent phaenomenon, sud hac coctura in ipso menstruo phosphorescentes", auch daß zwei aneinandergeschlagene Stücke phosphoresciren. Bon den Mineralogen vor Wallerius wurden die Flußspäthe meistens unter die lapides gypsosos gestellt. Dagegen macht Wallerius die richtige Bemerkung, daß die Fluores mit dem Chps schmelzen, was nicht geschehen könne, wenn dieser von derselben Art wäre. Er selbst war vor Scheele's Ensbedung geneigt, den Flußspath für eine Verbindung von Kall und Schwesel zu halten.

Daß man mit Flußspath und Schwefelsäure in Glas äten fann,

ist schon im Jahr 1670 von Heinrich Schwanhard in Nürnberg besbachtet worden.

Man kennt am Liparit alle holoedrischen Hauptformen des tesseralen Spstems. Die gewöhnlichen Formen sind zuerst von Romé de l'Isle und Haup bestimmt worden, andere von Phillips, G. Rose, Hessenberg, Kenngott 2c. Ueber die mitunter eigenthümsliche Farbenvertheilung an den Liparitstrpstallen und ihr Verschwinden beim Glüben (mit einem Gewichtsverlust dis zu 0,05 Procent versbunden) schried Kenngott (Sitzungsbericht der Wiener Alademie 1853), derselbe ebenda über Einschlüsse in Liparitstrpstallen.

Bekannt für schöne Arhstalle ist England (Cumberland, Derbysshire, Devonshire 2c.), Sachsen (Zinnwald), Stollberg am Harz, Schwarzwald 2c., die am schönsten phosphoreseirende Barietät, Chlosrophan, sindet sich zu Nertschinsk in Siberien und ist um 1796 durch den Fürsten Gallizin bekannt geworden. Grotthuß hat (1815) über diesen Stein Beobachtungen angestellt, welche im allgemeinen Theil, Periode III., mitgetheilt sind, Pearsall hat aussührslich über die Phosphoreseenz des Liparits berichtet (ebenda).

In dem sog. stinkenden Fluß von Welsendorf in der Oberpfalz hat Schaffhäutl (1844) einen Gehalt an unterchloriger Säure ansgegeben; Schrötter glaubte (1860), daß er Dzon enthalte, Schönsbein zeigte aber (1861), daß der Geruch beim Reiben von einer neuen (dritten) Modification des Sauerstoffs herrühre, die er Antozon nennt. Nach Delesse erhält der dunkel gefärdte Liparit zuweilen 0,08 Stickstoff. Der bei den Bergleuten übliche deutsche Name Flußspath, Fluß, leitet sich ab von dem Gebrauche des Minerals als Flußmittel bei mestallurgischen Arbeiten. Zu solchem Zwecke wurden im Jahr 1853 von einer Grube in Devonshire nicht weniger als 400 Tonnen verläuft.

Die berühmten Murrhinischen Basen, deren schönste Augustus von Alexandria mitbrachte, sollen von Liparit gefertigt gewesen sehn.

Der Ratofkit, vom Flüßchen Ratofka im Gouvernement Moskau benannt und schon von John analysirt, ist nach Hermann (1849) ein Gemenge von Liparit mit Mergel und Bivianit. Der Prosopit, von noowwor, Maste, von Scheerer (1853), Kern einer Pseudomorphose, von Altenberg in Sachsen, ist nach Baush und Dana (1855) ebenfalls Liparit.

Aryslith, von zovos Eis und AlFos Stein, weil er sehr leicht schmilzt, wie das Eis; freilich eine übertriebene Bergleichung. Der Kryolith wurde von Abildgaard entdeckt und benannt (um 1800). Derselbe fand darin flußsaure Thonerde. Er wurde weiter von d'Andrada und Karsten beschrieben und zuerst genauer von Klaproth analysirt, welcher den Natrumgehalt nachgewiesen hat. Dieses merkwürdige Mineral war bis in die neueste Zeit eine mineras logische Seltenheit, welche sehr theuer bezahlt wurde. Giesecke hat zuerst seine Lagerstätte in Grönland beschrieben (1822). Nachdem man anfing das von Wöhler dargestellte Aluminium für die Technik zu gewinnen, hat man den Fundort des Arpoliths, welcher dazu benützt wird, genauer erforscht und zu Evigtok und Arksut-Fjord ein 80 Fuß mächtiges Lager von 300 Fuß Ausdehnung entbeckt, wo das Mineral nun bergmännisch gewonnen und zu sehr billigen Preisen verkauft wird. Seine Mischung ist Fluor 54,19, Aluminium 13,00, Natrium 32,81. — Das Aluminium kostete pr. Kilogramm im Jahre 1856 3000 Francs, im Jahr 1859 nur 300 Francs.

Chislith, von xiwo Schnee und 1/305 Stein. Zuerst von Hermann und Chodnew untersucht (1845), die Krystallisation von Kokscharow. Bis jest nur zu Minsk im Ural vorgekommen.

Fluor 58,04, Aluminium 18,57, Natrium 23,39.

Pttrocerit. Benannt vom Gehalt an Pttererde und Cerorph. Buerst bestimmt von Gahn und Berzelius im Jahr 1814. Fluors Verbindung von Calcium, Cerium und Pttrium. Fahlun in Schweden, R. Amerika.

Chlor-Verbindungen.

Steinsalz. Stahl hat zuerst (1702) gezeigt, daß im Rochsalz ein bon dem gewöhnlichen Kali verschiedenes Alkali enthalten seh. Weitere

Untersuchungen barüber wurden von Duhamel angestellt (1736) und von Marggraf (1758 und 1759).

In Hoffmanns Handbuch der (Werner'schen) Mineralogie von 1816 ist bemerkt, daß zur Zeit keine Analyse des Steinsalzes vorhanden und wird für das künstlich Dargestellte die Analyse von Kirwan angesführt, wonach es aus Salzsäure 33, Natron 50 und Wasser 17 bestünde.

In der Mutterlauge des Steinfalzes von Hall fand Fuchs (1822) Spuren von Jod. In der Mutterlauge des Seesalzes des mittelläns dischen Meeres entdeckte Balard in Montpellier (1826) das Brom, welches er zuerst Muride nannte. — A. Bogel fand im Steinsalz von Berchtesgaden und Hallein Spuren von Chlorialium (1820). Melloni hat (1833) gezeigt, daß das Steinsalz von vielen untersuchten Körpern die meisten Wärmestrahlen durchlasse (92 Procent; Borax läßt nur 28, Alaun nur 12 Procent durchgehen).

Das sog. Knistersalz von Wieliczka wurde (1830) von Dumas untersucht und das beim Auflösen in Wasser sich entbindende Gas als Wasserstoffgas erkannt; H. Rose zeigte später (1840), daß diesem Gas auch Kohlenwasserstoffgas beigemengt sep.

Nach Marcel de Serres rührt die rothe Farbe bei manchem Steinfalz von Infusorien her (1840). Chlor 60,68, Natrium 39,32.

Hauh kannte (1822) nur die schon von Romé de l'Isle angegebenen Formen des Hexaeders und Oktaeders, welche letztere nach
seiner Bemerkung entstehen, wenn man Urin als Auflösungsmittel
nehme. Pohs erwähnt (1824) die Flächen des Rhombendobekaeders
und Tetrakisheraeders (A2) und bemerkt, daß diese beim Zersließen
von Arhstallen in seuchter Luft am Hexaeder zum Vorschein kommen.

Sylvin. Digestivsalz des Sylvius de le Boë, nach Beudant. Von Smithson in den Sublimaten des Vesuvs entdeckt (1823). Chlorkalium.

Galmiak. Aus sal ammoniacum. Ueber einem natürlichen Salmiak aus der Bucharischen Tatarei giebt J. G. Model Nachricht

(1758). Rlaproth hat diesen analysist und ebenso einen vom Besub nach der Eruption von 1794. Beitr. 3. p. 89. — Chlorammonium.

Merkwürdige partielle Ausdehnungen an den Arpstallen des Salmiaks hat Marx (1828) beobachtet und Raumann (1846 und 1850) dergleichen, welche als Rhomboeder und tetragonale Trapezoeder, zum Theil mit Hemimorphismus erscheinen.

Berbindungen von Chlormagnesium, Chlorcalcium und Wasser sind der Carnallit von Staßsurth in der preußischen Provinz Sachsen, besannt gemacht (1856) von H. Rose und nach Herrn v. Carnall benannt, analysirt von Desten; serner der Tachyhybrit, von $\tau \alpha \chi \dot{\nu}_{\mathcal{C}}$ schnell und Tapp Wasser, wegen der Zersließlichkeit, von Staßsurth. Dieser wurde bestimmt und benannt von Rammelseberg. Ein Kalium-Ammonium-Eisenchlorid ist der Aremersit nach dem Analytiser P. Aremers, der die Substanz in Jumarolen des Besuds fand (1851).

Salpetersaure Verbindungen.

Ralifalpeter. Salpeter von sal petrosum, sal petrae. Bohle äußert sich zuerst bestimmt (1667), daß der Salpeter aus sixem Alkali und Salpetersäure bestehe. Die Arhstallisation haben zuerst R. de l'Ise und Hauh bestimmt, sie nahmen den Winkel von ∞ $P=120^\circ$. — Seiner Eigenschaft, mit glühenden Kohlen zu detoniren, erwähnt schon Roger Baco im 13. Jahrhundert. — Salpetersäure 53,42, Kali 46,58. — Daß der Kalisalpeter auch rhomboedrisch krystallissiren könne (aus einer Lösung in Weingeist), hat Frankenheim bevbachtet (1837. Pgg. 40).

Nitratiu. Natrumsalpeter. Mariano de Rivero machte (um 1822) bekannt, daß in dem Distrikt Atacama in Peru eine bis 25 Meilen weit sich erstreckende Schichte von salpetersaurem Natrum vorkomme. Man hatte damals bereits 40,000 Centner davon geswonnen. — Auf seine bedeutende doppelte Strahlenbrechung hat Marz zuerst aufmerksam gemacht (1829). Le Canu hat das Salz (1833)

analhsirt und wesentlich aus salpetersaurem Natrum zusammengesetzt gefunden. — Salpetersäure 63,56, Natrum 36,44.

Kohlensaure Verbindungen.

Aragonit. Bon Romé de l'Isle und Born für Calcit gehalten, von Werner, der ihn benannte (von Aragonien), anfangs für eine Varietät des Apatit, bis Klaproth 1788 erwies, daß er aus kohlensaurem Kalk bestehe. Nachdem Haup gezeigt hatte, daß die Arpstallisation des Aragonit wesentlich von der des Calcit verschieden und die Formen nicht, wie Bernhardi versucht hatte, auf einander zurückgeführt werden können, suchten die Chemiker nach irgend einer Verschiebenheit der Mischung von der des Calcits. Unter andern haben Thenard und Biot (1807) die genauesten Untersuchungen darüber angestellt, ohne eine Mischungsdifferenz zu finden. Auch das Lichtbrechungsvermögen fand Biot für Calcit und Aragonit nahezu gleich und bemerkt, daß letterer nicht nur eine doppelte, sondern sogar eine breifache Refraction zeige. — Auf die Vermuthung Kirwans (1794), daß das Mineral Strontianerde enthalte, unternahm Thenard dahin gehende Versuche, ohne aber etwas anderes als kohlensauren Ralf zu finden. "Si c'etoit là, sagt Haup darüber, le dernier mot de la chimie, il faudroit en conclure que la différence d'environ 11^d 1/2, qui existe entre les angles primitifs des deux substances, et qui en indique une considérable entre les formes des molécules intégrantes, est un effet sans cause, ce que la saine raison désavoue. Il est plutôt à présumer que de nouvelles recherches rameneront ici cet accord qui a constamment régné jusqu'à présent, entre les résultats de l'analyse chimique et ceux de la géométrie des oristaux." Es machte daher ungewöhnliches Aufsehen als Stromeper im Jahre 1813 durch sehr sorgfältige Analysen in einer Reihe von Aragoniten einen Gehalt an kohlensaurem Strontian nach: wies, der übrigens sich wechselnd zeigte und nicht über 4 Procent Robell, Geschichte ber Mineralogie. **26**

betrug. Es fanden sich aber später nach Analysen von John und Bucholz (1815) Varietäten von Aragonit, welche keine Spur von Strontianerde enthielten, und Delesse hat dieses auch an dem ausgezeichneten Aragonit von Herrengrund bei Neusohl in Ungarn bestätigt (1843). Es zeigte sich also, was schon Thenard und Biot nicht für unwahrscheinlich gehalten, daß dieselbe Nischung in wesentlich verschiedener Arystallisation vorkommen könne (Dimorphismus).

Haibinger sprach zuerst die Meinung aus, daß das Zerfallen eines Aragonitkrystalls in schwacher Rothglühhitze mit einer Umwandelung in rhomboedrischen Calcit zusammenhänge und G. Rose zeigte (1837), daß eine Lösung von Chlorcalcium in Wasser bei gewöhnslicher Temperatur mit kohlensaurem Ammoniak gefällt, ein Präcipitat gebe, welches getrocknet aus Krystallen von rhomboedrischem Calcit bestehe, daß aber eine heiße Kalksosung in dieser Weise gefällt Arasgonitkrystalle liesere. — Eine ausführliche Arbeit hierüber giebt dessen Abhandlung über die heteromorphen Zustände der kohlensauren Kalkserde. Abhandlungen der Berliner Akademie 1856. — Die Krystallissation und namentlich die Zwillingsbildungen des Aragonit sind speciell von Senarmont beschrieben worden (Ann. de chim. et de phys. XLI. 1854).

Brewster erkannte (1814), daß der Aragonit zwei Azen der Doppelbrechung besitze, während damals Biot gesunden haben wollte, daß er wie der Calcit nur eine optische Aze habe.

Ich habe (1830) auf die Erscheinung ausmerksam gemacht, daß Aragonitkrhstalle bei durchfallendem polarisirten Lichte in der Richtung der Prismenare, ohne Analyseur eigenthümlich vertheilte Polarisationsbilder der zweiazigen Arhstalle zeigen und zwar neben einander solche, wie sie bei gekreuzten, und andere, wie sie bei parallelen Polarissationsebenen erscheinen. — 1833 hat Humphrey Lloyd an diesem Mineral die konische Refraction nachgewiesen, welche Sir Will.

¹ Neuerlich hat berfelbe gefunden, daß sich Aragonit auch in gewöhnlicher Temperatur bilden könne und umgekehrt rhomboebrischer Calcit bei erhöhter Temperatur. Pogg. Ann. 112. B. 1861.

Hamilton durch theoretische Speculation und Rechnung voraus ansgekündigt hatte.

Ein, gegen 4 Procent kohlensaures Bleioryd enthaltender Arasgonit, ist von Breithaupt als Tarnowitzit, nach dem Fundort Tarnowitz in Oberschlessen, als Species aufgestellt worden (1842). — Ein Aragonit mit 78 Procent kohlensaurem Manganorydul ist von Breithaupt bei Schemnitz aufgefunden und von Rammelsberg (1845) analysirt worden. Er erhielt den Namen Manganocalcit.

Strontianit. Benannt von dem Rath Sulzer in Ronneburg, der ihn zu Ende des vorigen Jahrhunderts aus Strontionshire in Schottland nach Deutschland brachte. Er wurde anfangs für eine Art von Witherit gehalten, doch siel die Erscheinung auf, daß ein mit der sälpetersauren Lösung desselben getränktes Papier beim Anzünden mit rother Flamme brenne. Auch hatte Blumenbach gefunden, daß dieses Mineral auf Thiere nicht als tödtliches Gist wirke, wie es vom Witherit bekannt war. Im Jahre 1793 entdeckte Klaproth darin die danach benannte Strontianerde, welche Crawford schon 1790 als eine eigenthümliche Erde bezeichnet hatte, und zeigte, daß das Mineral eine kohlensaure Verdindung derselben seh. Dr. Hope in Edinburg machte gleichzeitig die Entdeckung dieser Erde, die er Stronztian nannte, bekannt.

Die Mischung des Strontianit's ist: Kohlensäure 29,79, Strontianerde 70,21.

Haup nahm die Krystallisation dieses Minerals als hexagonal, sie wurde von Mohs, Naumann u. a. als rhombisch bestimmt.

Der Emmonit, von Th. Thomson nach dem Professor Emmons benannt (1838), ist ein Strontianit mit 8—12 Procent Calcit. Findet sich in Massachusetts. — Traills Stromnit, von Stromneß in den Orkaden, scheint ein Gemenge von Strontianit und Baryt zu sehn.

Witherit. Von Werner benannt nach dem Entdecker Withering, der das Mineral zuerst (1784) bestimmte und analysirte. Er fand, daß es aus kohlensaurem Barpt bestehe, wie auch spätere Analysen bestätigten. Kohlensare 22,33, Barpterbe 77,67.

Hollips, Naumann bestimmten sie als rhombisch. — Alstonmoor in Cumberland, Fallowsield in Northumberland, wo das Mineral in Chemischen Fabriken verwendet, auch dazu nach Frankreich ausgeführt wird (Greg und Lettsom).

Barptocalcit. Von Brooke und Children bestimmt (1824). Die Analyse von Children zeigt, daß das Mineral eine Verbindung von gleichen Mischungsgewichten von kohlensaurem Barpt und kohlensaurem Kalk. Kohlensaurer Barpt 66,34, kohlensaurer Kalk 33,66.

Die Arhstallisation wurde von Brooke als klinorhombisch bestimmt. — Alstonmoor in Cumberland. — Dieselbe Verbindung mit rhombischer Arhstallisation ist der Alstonit von Johnston (1835), nach dem Fundort Alston Moore benannt. — Seine Arhstallisation hat u. a. Descloizeaux (1845) untersucht, der sie isomorph mit der des Witherit sand, ferner de Senarmont (1854).

Calcit. Kalfspath, Kalkstein. Bon calx, Kalk. Es ist schon in bem allgemeinen Theil dieser Mineralgeschichte angeführt worden, daß Erasmus Bartholin im Jahre 1670 die Winkel der Spaltungsform des Calcits bestimmte und an ihm die Erscheinung der doppelten Strahlenbrechung entdeckte. Hungens (1690) verfolgte und vervollständigte diese Untersuchungen, und Bergmann behandelte (1773) zuerst aussührlich die Krystallisation des Calcit's. Der Reichthum seiner Formen hat alle Krystallisation des Calcit's. Der Reichthum seiner Formen hat alle Krystallisation beschäftigt und Romé de l'Isle, Haup, Bournon, Monteiro, Levy, Weiß, Mohs, Naumann, Breithaupt, Haidinger, Hesseng 2c. haben Beiträge zu ihrer Kenntniß geliefert. Die gegenwärtig angenommenen Winkel des Spaltungsrhomboeders (105° 5') sind in Uebereinstimmung mit der Angabe von Hungens (105°) durch genaue Messungen von Walus (1810) und von Wollaston (1812) ermittelt worden. Haup hat in seiner Minexalogie von 1801 den Winkel zu 104° 28': 40"

angegeben, wahrscheinlich weil sich damit ein preciser Ausdruck für das Verhältniß der langen und kurzen Diagonale der Rhombenfläche ergab, nämlich V3:V2.

Bournon hat im Jahre 1808 eine Monographie herausgegeben, "Traité complet de la chaux carbonatée etc.", worin er in 677 Figuren die Combinationen von 21 Rhomboedern und 32 Stale: noedern darstellt. Welchen Zuwachs die Kenntniß dieser Formen seitz dem erhalten hat, zeigt die Abhandlung von Zippe in den Denksschriften der kaiserlichen Akademie der Wissenschaften in Wien (B. III.) von 1851, in welcher über 700 Krystallcombinationen des Calcit besichrieben sind, deren Elemente 42 verschiedene Rhomboeder, 85 Skales noeder, 7 Heragonphramiden, Prisma und basische Fläche. Haup gab im Jahre 1822 nur 154 Barietäten an.

Wie weit die Arpstallographie in Deutschland noch zur Zeit, als Haup sein Traité de Mineralogie publicirte, zurückt war, zeigt sich an den Angaben über die Arpstallsormen des Calcit wie sie bei Emsmerling, einem damals angesehenen Mineralogen vorkommen (Lehrsbuch der Mineralogie 1802). Er erwähnt unter andern einsache sechsseitige Phramiden und dergleichen umgekehrte, von denen er sagt, daß sie erkenndar sind, wenn die einsachen Phramiden mit ihren Endspitzen ausgewachsen vorkommen, er führt vollkommene Würsel und Oktaeder an.

Die erste chemische Analyse gab Bergmann (1774). Er sagt, der Kalkpath bestehe (circiter) auß 34 Procent aëris flui, 11 aquae et 55 calcis purae. Der Fehler lag in der Bestimmung der Kohlenssäure. Bucholz analysirte ihn im Jahre 1804 und sand seine wahre Jusammensetzung. Die Mischung ist: Rohlensäure 44, Kalkerde 56.

Mittelst eines Spaltungsstücks von Calcit entdeckte Malus im Jahre 1808 die Polarisation des Lichts, wovon schon Hunghens, ebenfalls durch Beobachtungen an einem solchen Arpstall, Andeutungen gegeben hatte. Seit dieser Entdeckung sind die durchsichtigen (vorzügelich die isländischen) Arpstalle dieses Minerals für die Arpstalloptik von großer Wichtigkeit geworden, in den sog. Nicols, in Haidingers dichrostopischer Luppe, in meinem Staurostop 20.

Fr. Pfaff zeigte in neuester Zeit (1859), daß durch Druck eine bleibende Molecular-Verschiebung an Calcit-Spaltungsrhomboedern hervorgebracht werden könne, welche gewissen Zwillingsbildungen entsspricht und einen Lichtstrahl in vier Strahlen theilt, deren zwei gegen die andern zwei rechtwinklich polarisitt sind.

Nach Anoblauch und Thuball (1850) stellt sich reiner Calcit zwischen den Polen starker Magnete mit horizontaler Hauptage aufgeshängt äquatorial, d. h. senkrecht zur Verbindungslinie der Pole.

Berühmte Fundorte schöner und mannigfaltiger Arpstalle sind der Harz, Derbyshire und Cumberland; für wasserhelle Spaltungsstücke Island (isländischer Spath).

Durch das Vorkommen großer Arhstalle sind St. Lawrence und Jefferson Counties in Neu-York bekannt. Dana nennt einen Arhstall im Kabinet von Yale College von 165 Pfunden.

Vom dichten Calcit oder Kalkstein, vorzüglich vom Marmor, wurden von den Mineralogen zur Zeit des Wallerius zahlreiche Species und Barietäten unterschieden; er erwähnt dabei den Lychnites des Plinius, den Phengites, Chernites, Verdello des Căfalpinus, Cornaggione, Bardiglio, Brocatella, Nero antico, Giallo antico etc. Der etwas Rohle haltige Anthrakolith, Anthraconit, aus dem Salzburg'schen, ist von Klaproth analysirt worden. Den marmo rosso antico hat Hausmann Hämatokonit genannt, den Giallo antico, durch Eisenorydhydrat gefärbt, Sideros conit. Der bituminöse Kalkstein wird schon bei Linné erwähnt, bei Wallerius Lapis Suillus; vom Mergel, Marga, unterscheidet er sechs Species und piele Barietäten. Auf die Beziehung des Mergels zum hydraulischen Kalk hat vorzüglich Fuchs aufmerksam gemacht (Ueber Kalk und Mörtel. Erdmanns Journal. B. VI. 1829). — Die ersten Versuche mit dem lithographischen Stein von Solen: hosen wurden von A. Sennefelder im Jahre 1795 gemacht.

Den erdigen Calcit, die Kreide, hat Ehrenberg, zum Theil aus Schalen von Infusorien bestehend, gefunden. (Abhandlungen der Berliner Akademie 1838 und 1839.)

Delsmit, nach Dolomieu benannt, der zuerst (1791) darauf aufmerksam machte. Bitterspath. Bitterkalk. Saussure b. j. fand den Dolomit (1792) wesentlich nur aus kohlensaurem Kalk bestehend mit 5,86 Procent Thonerde, wobei aber der Kalk, wie Kirwan bemerkt, in diesem Stein mit weit mehr figer Luft verbunden ist als in anberen Kalksteinen, weil Sauffure fast gleiche Mengen Kalkerbe und fixe Luft angab, während im carrarischen Marmor das Verhältniß 100: 86 sep. Haup nannte ihn daher Chaux carbonatée aluminisere (1801). Rlaproth zeigte (1804) seine wahre Zusammensetzung. - Rohlensaurer Ralf 54,35, kohlensaure Talkerde 45,65. — Forchhammer zeigte (1849), daß ein Ueberschuß an kohlensaurem Ralk von eingemengtem Calcit herrühre und mit Essigsäure extrahirt werden könne. — Für die Dolomitbildung find die Beobachtungen von Saibinger und Morlot (1849) von Interesse, daß Calcit und Bittersalz zu 1 und 2 Atomen bei einem Drucke. von 15 Atmosphären und. einer Temperatur von 2000 sich vollständig in Dolomit und Anhydrit zersetzen.

Daß unter den Arpstallen des Dolomits tetratoedrische Formen (halbstächige Stalenoeder) vorkommen, habe ich an einer Barietät aus dem Pinzgau gezeigt (1835). Levy hat (1837) dasselbe an Arpstallen von Pesey in Savopen beobachtet. Am Calcit ist diese Erscheinung nicht bekannt.

Der eisen= und manganhaltige sog. Braunspath ist zuerst von Romé de l'Isle 1772 als Perlspath, Spath perlé, beschrieben worden.

Magnesit. Bei Werner "Reine Talkerde". Er kannte nur die dichte Barietät von Hrubschiz in Mähren, welche D. Mitchel zuerst aus Wien nach Freiberg brachte und mit Lampabius gemeinschaft: lich untersuchte. Die Analyse erwies kohlensaure Talkerde. Der krystallistrte Magnesit ist zuerst von Mohs (1824) als eigenthümzliche Species bezeichnet und "brachhttppes Kaskhaloid" genannt worz den. Stromeher hat dann (1827) gezeigt, daß diese Species wessentlich aus kohlensaurer Talkerde bestehe und daß mehrere bis

Fr. Pfaff zeigte in neuester Zeit (1859), daß durch Druck eine bleibende Molecular Verschiedung an Calcit Spaltungsrhomboedern hervorgebracht werden könne, welche gewissen Zwillingsbildungen ents spricht und einen Lichtstrahl in vier Strahlen theilt, deren zwei gegen die andern zwei rechtwinklich polarisitt sind.

Nach Anoblauch und Thndall (1850) stellt sich reiner Calcit zwischen den Polen starker Magnete mit horizontaler Hauptare aufgeshängt äquatorial, d. h. senkrecht zur Verbindungslinie der Pole.

Berühmte Fundorte schöner und mannigfaltiger Arhstalle sind der Harz, Derbhsbire und Cumberland; für wasserhelle Spaltungsstücke Island (isländischer Spath).

Durch das Vorkommen großer Arhstalle sind St. Lawrence und Jefferson Counties in Neu-York bekannt. Dana nennt einen Arhstall im Kabinet von Yale College von 165 Pfunden.

Vom dichten Calcit oder Kalkstein, vorzüglich vom Marmor, wurden von den Mineralogen zur Zeit des Wallerius zahlreiche Species und Varietäten unterschieden; er erwähnt dabei den Lychnites des Plinius, den Phengites, Chernites, Verdello des Căsalpinus, Cornaggione, Bardiglio, Brocatella, Nero antico, Giallo antico etc. Der etwas Rohle haltige Anthrakolith, Anthraconit, aus dem Salzburg'schen, ist von Klaproth analysirt worden. Den marmo rosso antico hat Hausmann Hämatokonit genannt, den Giallo antico, durch Eisenorydhydrat gefärbt, Sideros conit. Der bituminöse Ralkstein wird schon bei Linné erwähnt, bei Wallerius Lapis Suillus; vom Mergel, Marga, unterscheidet er sechs Species und piele Barietäten. Auf die Beziehung des Mer: gels zum hydraulischen Kalk hat vorzüglich Fuchs aufmerksam gemacht (Ueber Kalk und Mörtel. Erdmanns Journal. B. VI. 1829). — Die ersten Bersuche mit dem lithographischen Stein von Solenhofen wurden von A. Sennefelder im Jahre 1795 gemacht.

Den erdigen Calcit, die Kreide, hat Ehrenberg, zum Theil aus Schalen von Infusorien bestehend, gefunden. (Abhandlungen der Berliner Akademie 1838 und 1839.)

Belomit, nach Dolomieu benannt, der zuerst (1791) darauf aufmerksam machte. Bitterspath. Bitterkalk. Saussure d. j. fand den Dolomit (1792) wesentlich nur aus kohlensaurem Kalk bestehend mit 5,86 Procent Thonerde, wobei aber der Kalk, wie Kirwan bemerkt, in diesem Stein mit weit mehr fixer Luft verbunden ist als in anderen Ralksteinen, weil Sauffure fast gleiche Mengen Ralkerbe und fixe Luft angab, während im carrarischen Marmor das Verhältniß 100: 86 sep. Haup nannte ihn daher Chaux carbonatée aluminisere (1801). Rlaproth zeigte (1804) seine wahre Zusammensetzung. - Rohlensaurer Kalk 54,35, kohlensaure Talkerde 45,65. — Forch: hammer zeigte (1849), daß ein Ueberschuß an kohlensaurem Kalk von eingemengtem Calcit herrühre und mit Essigsäure extrahirt werden könne. — Für die Dolomitbildung sind die Beobachtungen von Haidinger und Morlot (1849) von Interesse, daß Calcit und Bittersalz zu 1 und 2 Atomen bei einem Drucke. von 15 Atmosphären und. einer Temperatur von 2000 sich vollständig in Dolomit und Anhydrit zersezen.

Daß unter den Arpstallen des Dolomits tetratoedrische Formen (halbslächige Stalenoeder) vorkommen, habe ich an einer Barietät aus dem Pinzgau gezeigt (1835). Levy hat (1837) dasselbe an Arpstallen von Pesey in Savopen beobachtet. Am Calcit ist diese Erscheinung nicht bekannt.

Der eisen: und manganhaltige sog. Braunspath ist zuerst von Romé de l'Isle 1772 als Perlspath, Spath perlé, beschrieben worden.

Magnesit. Bei Werner "Reine Talkerde". Er kannte nur die dichte Barietät von Hrubschiz in Mähren, welche D. Mitchel zuerst aus Wien nach Freiberg brachte und mit Lampadius gemeinschaftslich untersuchte. Die Analyse erwies kohlensaure Talkerde. Der krystallistete Magnesit ist zuerst von Mohs (1824) als eigenthümsliche Species bezeichnet und "brachhttpes Kalkhaloid" genannt worz den. Stromeher hat dann (1827) gezeigt, daß diese Species wessentlich aus kohlensaurer Talkerde bestehe und daß mehrere die

dahin als Bitterspath angesehene Mineralien bieselbe Zusammensetzung haben.

Hieher (mit 10 Procent FeC) ber Breunerit, welchen Hais dinger (1827) nach bem Grafen Breuner benannt hat. Eine Barietät von Harz hat Walmstedt analysirt. — Walmstedtit.

Wafferhaltige kohlensanre Verbindungen.

Sebs. Das Ritrum der Alten. Der Name Soda kommt bereits im 17. Jahrhundert von. Um 1759 wurde von Marggraf das Natrum als sixes mineralisches Alkali, vom Kali, als sixes vegetabis lisches Alkali, unterschieden.

Die verschiedenen Natrumcarbonate, welche in der Natur vorstommen, sind vor Mohs gewöhnlich verwechselt und für gleich geshalten worden. Mohs unterschied ein rhombisch krystallisirendes Salz, Thermonatrit von Haidinger, und ein klinorhombisches, welches er hemiprismatisches Natronsalz nannte. Dieses ist die Species Soda. Eine dritte Species hat Bagge, schwedischer Consul in Tripolis deskannt gemacht (1773). Diese führt den Namen Trona, wie sie an den Fundorten in der Provinz Sukena, zwei Tagereisen von Fezzan, genannt wird. Diese ist von Klaproth (1802) analysirt und von Mohs als prismatoidisches Trona: Salz bezeichnet worden: — Der Thermonatrit ist zuerst von Beudant analysirt worden.

Die Mischungen find:

_	Roblenfäure.	. Natrum.	Baffer.
Soba	15,39.	21,66.	62, 95.
Thermonatrit	35,39.	50,14:	14,47.
Trona	40.16.	37.94.	21.90.

Sahlussit. Bestimmt und nach dem französischen Chemiker Gatlussac benannt von Boussingault (1826). Cordier, W. Phillips und Descloizeaux haben seine Krhstallisation bestimmt. Bis jett mit Sicherheit nur von Lagunilla in Merida bekannt. — Rohlensäure 27,99, Kalkerde 18,00, Natrum 19,75, Wasser 34,26. Hormagnesit. Bon Vdwo Wasser und Magnesia (Magnesia alba). Zuerst von Trolle-Wachtmeister analysirt (1827), Barie-täten von Hoboten in Neu-Jersey. 1835 habe ich die Barietät von Kumi auf Negroponte analysirt und die Species benannt. — Kohlenssäure 35,77, Tallerde 44,75, Wasser 19,48. — Die Krystallisation hat Dana (1853) als klinorhombisch beschrieben.

Aehnliche Mischungen mit Kalk und Magnesia, sind der Hydromagnocalcit oder Hydrodolomit nach Rammelsberg vom
Besuv, von mir bestimmt (1845), der Pennit Hermann's vom
Fundort Penna in Nordamerika (1849), der Predazzit von Predazzo,
von Petholdt benannt (1843), von F. Roth analysirt (1851),
und der Pencatit, welchen Roth gleichzeitig analysirt hat. Nach
Renngott sind Predazzit und Pencatit Gemenge von Calcit und
Brucit. (Uebersicht 2c. 1859.) Schon früher hat Damour den
Predazzit als ein solches Gemenge erklärt.

Eine dem Pencatit analoge Mischung hat (ein Kalk-Pencatit) der blaue Kalkstein vom Besub, welchen Klaproth im Jahre 1807 analysirt hat.

Ichwefelsaure Verbindungen.

Bart. Bon Bao's, schwer. Bei Wallerius Gypsum spathosum gravissimum. Er giebt bas specifische Gewicht zu 4,5 an, namen nihil metallici, sagt er, quod attentionem meretur, continet, adhuc detectum." Gahn zeigte zuerst ben Gehalt an Bartzerbe, welche Bergmann und de Morveau (1781) weiter unterssuchen. Bei den deutschen Bergleuten hieß das Mineral Schwerspath, und diesen Namen führt es auch dei Werner. Haup gab den Namen Bartt. Am frühesten wurde der Bartt von Monte Paterno dei Bologna näher beachtet. Ein Schuhmacher von Bologna, Vinzens Caseariolo, beobachtete im Jahre 1630, daß dieser Stein, eine Zeit lang dem Lichte ausgesetzt, im Dunkeln leuchte. Fortunio

Liceti, Professor zu Bologna, schrieb darüber 1640. Borzüglich leuchtete der Stein, wenn er zerstoßen, mit Leinöl durchknettet und calcinirt wurde. Es wurden nun vielsache Bersuche mit ihm angestellt, und längere Zeit galt er als der einzige Stein, der solche Eigenschaft habe, bis 1675 Ch. A. Balduin seinen Phosphor ent deckte, und Homberg, Du Fay (1730) und Marggraf (1750) mehrere ähnliche Erscheinungen an präparirten und nicht präparirten Steinen wahrnahmen.

Westrumb, Klaproth u. a. haben das Mineral analysirt und gezeigt, daß es wesentlich aus schwefelsaurer Barpterde bestehe. Schwefelsäure 34,2, Barpterde 65,8.

Withering hat schon (1796) ben Gehalt an Schwefelsäure zu 32,8 und die Barpterde zu 67,2 angegeben.

Die Arpstallisation des Barpts wurde zuerst von Romé de l'Isle und Haup bestimmt. Im Jahre 1801 erwähnt Haup nur 13 Arpstallvarietäten, im Jahre 1822 führt er deren 73 an.

Für das Vorkommen schöner Krystalle, sind bekannt: England (Dufton), Auvergne (Roure), das sächsische und böhmische Erzgebirge, Ungarn.

Auf künstlichem Wege stellte Manroß Barytkrystalle dar durch Zusammenschmelzen von einfach schwefelsaurem Kali mit wasserfreiem Chlorbaryum, Auslaugen 2c. (Ann. d. Chem. u. Pharm. v. Liebig und Wöhler. B. 82. 348).

Bum Barpt gehört Breithaupts Allomorphit, von älloµóppog, andersgestaltet (1838). Von Unterwirbach im Fürstenthum Schwarzburg.

Eilestin, von coelestis, himmelblau, in Beziehung auf die Farbe einiger Barietäten; "Schützt" bei Karsten, nach Herrn Schütz, welcher eine blaue saserige Barietät von Frankstown in Pensylvanien nach Europa gebracht hat, die zuerst nach Klaproth's Analyse (1797) als schwefelsaure Strontianerde erkannt wurde. Schütz selbst hatte das Mineral für kupserhaltigen saserigen Gpps genommen. Ein geringer Gehalt an schwefelsaurer Strontianerde tvar schon früher in

manchen Barpten nachgewiesen worden. Den ausgezeichneten Sölestin aus Sicilien hatte bereits 1781 Dolomieu in den dortigen Schweselsgruben entdeckt, er hielt ihn aber für Barpt, bis ihn Bauquelin 1798 analysirte und als das Strontiansulphat erkannte. Die Arpstallographen dis dahin, selbst Haup, verwechselten den Sölestin mit dem Barpt, odwohl es Haup nicht entging, daß der stumpse Winkel am Spaltungsprisma des Cölestins um etwa 3° größer seh, als an dem des Barpts. Haup erwähnt (1822) nur 10 Arpstallvarietäten, Hugard beschrieb (Ann. des Mines XVIII. 1850) noch 22 andere, von Bristol, Leogang im Salzburg'schen, Sicilien, Herrengrund in Ungarn 2c. Schweselsäure 43,55, Strontianerde 56,45. — Die blaue Farbe des Cölestins von Jena rührt nach Wittstein von einer Spur von phosphorsaurem Eisenorydul her.

Eine Berbindung von schwefelsaurem Baryt und schwefelsaurem Kalk ist von Dufrenop (1835) Dreelit genannt worden, zu Ehren des Marquis de Drée. Findet sich zu Russière im Departement du Ihone. — Shepards Calstronbaryt, nach den Anfangssylben von Calcit, Strontian und Baryt, ist ein Gemenge; der sog. Shocharit aus der Grafschaft Shoharie in Neu-York ist ein quarzhaltiger Baryt.

Undertit. Bon ävedsoc, wasserlos, weil er sich vom Gyps durch das Fehlen des Wassers unterscheidet. Dieses Mineral wurde von dem Abbé Poda im Jahre 1794 entdeckt, und weil er es für eine Verbindung von salzsauern Kalk hielt, Muriacit genannt. Es stammte von Hall in Tyrol und wurde von ihm angegeben, daß ein Theil davon 4300 Theile Wasser zur Auslösung erfordere. Klaproth, der es 1795 untersuchte, hielt eine genauere chemische Prüfung um so nothwendiger, als er zu einer Ausklärung gelangen wollte, wie es der Natur möglich seh, eine, sowohl im eingetrockneten als krystallisirten Zustande, so sehr zum Berkließen geneigte, mittelsalzige Verbindung in trockner, sester und nur in einer so überwiegenden Wassermenge auslösdarer Beschaffenheit darzustellen." Obwohl Klaproth damals ein gemengtes Gestein analhsiere, so zeigte sich doch, daß

Liceti, Professor zu Bologna, schrieb darüber 1640. Borzüglich leuchtete der Stein, wenn er zerstoßen, mit Leinöl durchknettet und calcinirt wurde. Es wurden nun vielsache Bersuche mit ihm angestellt, und längere Zeit galt er als der einzige Stein, der solche Eigenschaft habe, bis 1675 Ch. A. Balduin seinen Phosphor ents deckte, und Homberg, Du Fah (1730) und Marggraf (1750) mehrere ähnliche Erscheinungen an präparirten und nicht präparirten Steinen wahrnahmen.

Westrumb, Klaproth u. a. haben das Mineral analysirt und gezeigt, daß es wesentlich aus schweselsaurer Barpterde bestehe. Schweselsäure 34,2, Barpterde 65,8.

Withering hat schon (1796) den Gehalt an Schwefelsäure zu 32,8 und. die Barterde zu 67,2 angegeben.

Die Arpstallisation des Barpts wurde zuerst von Romé de l'Isle und Haup bestimmt. Im Jahre 1801 erwähnt Haup nur 13 Arpstallvarietäten, im Jahre 1822 führt er deren 73 an.

Für das Vorkommen schöner Krystalle, sind bekannt: England (Dufton), Auvergne (Roure), das sächsische und böhmische Erzgebirge, Ungarn.

Auf künstlichem Wege stellte Manroß Barytkrystalle dar durch Zusammenschmelzen von einfach schwefelsaurem Kali mit wasserseiem Chlorbarpum, Auslaugen 2c. (Ann. d. Chem. u. Pharm. v. Liebig und Wöhler. B. 82. 348).

Zum Barpt gehört Breithaupts Allomorphit, von äddoµóopos, andersgestaltet (1838). Von Unterwirbach im Fürstenthum Schwarzburg.

Eilestin, von coelestis, himmelblau, in Beziehung auf die Farbe einiger Barietäten; "Schützt" bei Karsten, nach Herrn Schütz, welcher eine blaue saserige Barietät von Frankstown in Pensplvanien nach Europa gebracht hat, die zuerst nach Klaproth's Analyse (1797) als schwefelsaure Strontianerde erkannt wurde. Schütz selbst hatte das Mineral für kupserhaltigen saserigen Gpps genommen. Ein geringer Gehalt an schwefelsaurer Strontianerde war schon früher in

manchen Barpten nachgewiesen worden. Den ausgezeichneten Cölestin aus Sicilien hatte bereits 1781 Dolomieu in den dortigen Schweselsgruben entdeckt, er hielt ihn aber für Barpt, dis ihn Bauquelin 1798 analosirte und als das Strontiansulphat erkannte. Die Krystallographen dis dahin, selbst Haup, verwechselten den Cölestin mit dem Barpt, odwohl es Haup nicht entging, daß der stumpse Winkel am Spaltungsprisma des Cölestins um etwa 3° größer sep, als an dem des Barpts. Haup erwähnt (1822) nur 10 Krystallvarietäten, Hugard beschrieb (Ann. des Mines XVIII. 1850) noch 22 andere, von Bristol, Leogang im Salzburg'schen, Sicilien, Herrengrund in Ungarn 2c. Schweselsäure 43,55, Strontianerde 56,45. — Die blaue Farbe des Cölestins von Jena rührt nach Wittstein von einer Spur von phosphorsaurem Eisenorydul her.

Eine Berbindung von schwefelsaurem Barht und schwefelsaurem Kalk ist von Dufrenop (1835) Dreelit genannt worden, zu Ehren des Marquis de Drée. Findet sich zu Russière im Departement du Rhone. — Shepards Calstronbart, nach den Anfangssplben von Calcit, Strontian und Bart, ist ein Gemenge; der sog. Shosharit aus der Grafschaft Shoharie in Neus Nork ist ein quarzhaltiger Bart.

dutch das Fehlen des Wassers unterscheidet. Dieses Mineral wurde von dem Abbé Poda im Jahre 1794 entdeckt, und weil er es für eine Verdindung von salzsauern Kalk hielt, Muriacit genannt. Es stammte von Hall in Tyrol und wurde von ihm angegeben, daß ein Theil davon 4300 Theile Wasser zur Auslösung erfordere. Klaproth, der es 1795 untersuchte, hielt eine genauere chemische Prüfung um so nothwendiger, als er zu einer Aufklärung gelangen wollte, wie es der Natur möglich setz, eine, sowohl im eingetrochneten als krystallisirten Zustande, so sehr zum Versließen geneigte, mittelsalzige Verbindung in trochner, sester und nur in einer so überwiegenden Wassermenge auslösdarer Beschaffenheit darzustellen." Obwohl Klaproth damals ein gemengtes Gestein analysirte, so zeigte sich doch, daß

tein salzsaurer Kalk barin vorkomme, der Name Muriacit also unzuslässig seh. — Haup hat das Mineral (1801) nach seinen physischen Eigenschaften als eine eigenthümliche Species erkannt, die er, nachdem Bauquelin gezeigt hatte, daß sie aus wasserfreiem schwefelsaurem Kalk bestehe, Chaux sulkatée anhydre nannte, wovon dann Klapsroth, der später mehrere Barietäten analysirte, den Namen Anhydrit hergenommen hat. Hausmann hat das Mineral nach Karsten Karstenit genannt (Breithaupt sagte damals, daß dieser Name nichts bezeichne und überdieß das Ohr beleidige).

Die Arhstallisation hat zuerst Hauh bestimmt. F. L. Hausmann hat (1851) die Isomorphie von Anhydrit mit Baryt, Cölestin und Bleivitriol nachzuweisen gesucht. — Werner nannte nur die blauen Varietäten Anhydrit. Der von Sulz wurde östers geschlissen. Rösler fand ihn 1801 daselbst wieder auf, und Lebret hat damals eine Dissertation über ihn geschrieden (Dissert. inaug. sistens examen physico-chemicum Gypsi caerulei Sulzae etc.). Manroß erhielt Anhydrit in derselben Weise wie beim Baryt angegeben, aus Chlorcalcium und schweselsaurem Kali, künstlich krystallisirt.

Glaseri. Sal polychrestum Glaseri, nach dem Chemiker Chrisstoph Glaser (1664) von Hausmann benannt. Von Smithson als Vesuvian Salt erwähnt (1813). Schwefelsäure 45,94, Kali 54,06. Die Krhstallisation hat Mohs bestimmt. — Besuv.

Thenardit, nach dem französischen Chemiker, L. J. Thenard, benannt, von Casaseca, Professor der Chemie zu Madrid. (1826). Schwefelsäure 56,34, Natrum 43,66. Die Krhstallisation von Corbier und Breithaupt bestimmt. — Vorkommen in den Salzwerken von Espartinos bei Madrid.

Brongniartin. Von Brongniart, der das Mineral im Jahre 1808 zu Villarubia in Spanien entdeckte und bestimmte, wurde es nach dem um die Darstellung der schwefelsauren Salze verdienten

¹ Nach neueren Beobachtungen von A. Schrauf bestätigt sich tiese Isomorphie nicht.

Chemiker Glauber Glauberit genannt. Leonhard taufte es dann nach Brongniart. Schwefelsaurer Kalk 48,87, schwefelsaures Rastrum 51,13. — Die Kryftallisation haben Phillips, Naumann, Mohs und Dufrenop bestimmt.

Ich habe (1846) gezeigt, daß die Verbindung durch Zusammenschmelzen einer gehörigen Menge von Gpps und Glaubersalz krystallinisch erhalten werden kann, Fritsche gelangte auf nassem Wege
durch Behandlung von Spps mit schweselsaurem Ratrum zu demselben
Resultat (1857).

Mascagnin, nach dem Professor Mascagni von Karsten benannt. — Schwefelsaures Ammoniak. — Besub, Aetna.

Wasserhaltige schwefelsaure Verbindungen.

Mirabilit, Sal mirabile Glauberi, banach ber Name von Hais dinger. Bei Werner Glaubersalz. Glauber stellte es zuerst künstelich bar (1658). Nach Kopp scheint bas Glaubersalz im Großen am frühesten zu Friedrichshall im Hildburghausischen bereitet worden zu sehn, und wurde als Friedrichssalz seit 1767 verdreitet. — Findet sich zuweilen, so vor einigen Jahren zu Berchtesgaden, in großen, sehr vollkommenen Krystallen, meistens aber mit Verlust von 8 Mischungssewichten Wasser verwittert. Die Krystallisation kannte Mohs im Jahre 1820 nur sehr unvollkommen, ausführlich beschrieb er sie in seiner Physiographie von 1824.

Blöbit, von Jschl, nach dem Mineralogen und Chemiker Blöde benannt, ist von John (um 1811), dann von Hauer (1856) anas lysirt worden; er stimmt wesentlich mit dem Astrakanit aus dem Boden der Karrduanischen Seen von Astrakan überein. Besteht aus: schwefelsaurem Natrum 42,58, schwefelsaurem Magnesia 35,90, Wasser 21,52.

Eine ähnliche Verbindung ist der Löweit, krystallographisch bestimmt von Haidinger (1846), und von ihm benannt nach dem

General:, Land: und Hauftmünzprobirer A. Löwe. Analyset von Th. Karafiat. Fundort Perneck im österreichischen Salzkammergut.

Recontit, von W. J. Taplor 1858 nach den Finder Le Conte benannt und bestimmt; ist eine Verbindung von schwefelsaurem Natrum mit schwefelsaurem Ammoniak und Wasser. — Höhle Las Piedras in Honduras. — Dana bestimmte die Krystallisation.

Misenit, von Miseno, wurde von A. Scacchi (1849) bestimmt und als saures schwefelsaures Kali erkannt.

Epsomit. Bittersalz. Dieses Salz, zuerst bargestellt aus der Mineralquelle von Spsom in Surrey und daher benannt, wurde um 1695 in England bekannt, 1710 stellte es der Engländer Hoh aus der Mutterlauge des Seesalzes dar, 1717 Fr. Hoffmann aus dem Sedliger Wasser. Wallerius beschreibt es unter dem Namen Sal neutrum acidulare anglicanum oder Sal Ebshamense. Bergmann hat bereits (1788) die Zusammensehung ziemlich genau angegeben. Das natürlich vorsommende von Idria hat zuerst Alaproth analysirt (1802), man hatte es dis dahin nach Scopoli's Angabe für Federalaun (schweselsaure Thonerde mit Kalkerde und Eisenoryd) angesehen. Die späteren genauen Analysen sind von Stromeher. — Schweselssäure 32,52, Talkerde 16,26, Wasser 51,22. — Hauy hat das rhoms bische Brisma der Arystalle des Epsomit für rechtwinklich genommen, Wohs die noch geltenden Arystallbestimmungen gegeben.

Die Löslichkeit dieses Salzes gegenüber dem Gpps hat viel dazu beigetragen, die Talkerde von der Kalkerde zu unterscheiden, was durch Black 1755 geschehen ist. Er nannte die Erde des Bittersalzes Magnesia.

Polyhalit, von π odis, viel, und äds, Salz. Zuerst untersucht und bestimmt von Strome per (1818). Wurde früher für saserigen Anhydrit gehalten. Schwefelsaurer Kalk 45,17, schwefelsaure Rasgnesia 19,92, schwefelsaures Kali 28,93, Wasser 5,98. — Haiding er hat die Krystallisation als rhombisch bestimmt (1827).

Pikromerit, bestimmt von Scacchi (1856): Schwefelsäure 39,78, Ragnesia 9,94, Kali 23,43, Wasser 26,85. In Salzkrusten der Besublaven von 1855.

Chanochrom, bestimmt von Scacchi (1856): Schwefelsäure 36,22, Kupferoxyd 18,00, Kali 21,33, Wasser 24,24. Mit dem vorigen vorstommend. Klinorhombische Krystalle.

Shp8. Bon γύψος, für Kreide und unsern Shp8, bei The o: phrastus. Bei Wallerius Selenites, pon σελήνη, Mond, wegen des Glanzes; auch Lapis specularis, Speculum asini, bei einigen vitrum ruthenicum und glacies Mariae.

Es ist oben erwähnt worden, daß Leeuwenhoek schon im Jahre 1695 die Spaltungswinkel des Gypses bestimmte, und daß sich mit dessen Hemitropieen de la Hire 1710 und Romé de l'Isle 1772 beschäftigt haben.

Hauh nahm zur Grundform ein gerades rhomboidisches Prisma mit dem vollkommenen Blätterdurchgang als Basis; Soret (1817), Weiß, Hessel, Levy und überhaupt die spätern Krystallographen nahmen ein klinorhombisches Prisma an oder eine klinorhombische Phramide. Neuerlich hat Descloizeaux die Krystallisation des Gypses aussührlich untersucht. (Ann. de Chim. X. 1844. — Bergl. auch Weiß, in den Abhandlungen der Berliner Akademie von 1834.) Die Bildung von Gyps durch Mischung einer Kalklösung mit Schweselssäure kannte man weit früher als die Zusammensetzung des natürlichen Gypses. Erst 1750 bewies Marggraf, daß der Gyps aus Schweselssäure und Kalkerde bestehe. Die Zusammensetzung hat Bergmann (1788) angegeben: Schweselsäure 46, Kalkerde 32, Wasser 22, welches mit den neueren Analysen nahe übereinstimmt.

Das Gypsbrennen und den Gebrauch des gebrannten Gypses erwähnt schon Plinius und giebt auch an, daß der Künstler Lysisstratus aus Sikhon zuerst einen Gypsabguß von einem menschlichen Gesichte genommen und dann Wachs in die Form gegossen habe. — Berühmte Fundorte schöner Gypskrystalle sind: Ber in der Schweiz,

Sicilien, Oxford, der Montmartre bei Paris und die Salzberge von hall und Berchtesgaden. Arvitallmassen von außerordentlicher Größe und Klarheit hat man um 1851 zu Reinhardsbrunn bei Gotha ent deckt. — Der seinkörnige Good beißt Alabaster, nach Roch vom arabischen olub astar, d. i. Abdrücke der Mauern, geformte in die Mauern eingesetzte Steine.

Monn. Bon alumen, bei Plinius. Die Mijchung dieses Salzes ist erst durch die Untersuchungen von Chaptal und Bauquelin 1797 genauer bestimmt worden, früher wurde oft schweselsaure Thonerbe für Alaun genommen und war man über die Besentlichkeit eines Alfali's zu seiner Bildung im Unklaren. Rarggraf zeigte 1754, daß die Erde im Alaun von der Ralferde verschieden, und weiter, daß diese Erde auch im Thon enthalten und darin mit Rieselerde verbunden sep. Wie seltsam demische Erfahrungen damals interpretirt wurden, zeigt eine Bemerkung von Ballerius (in beffen Rineralogie von 1778): His concludimus, tam in mineris enumeratis omnibus quam in terris et lapidibus, a quibus cum oleo vitrioli alumen produci potest, adesse terram quae in aluminosam sit mutabilis, eandemque in ipso alumine esse in calcaream indole m mutatam; adeoque nullam inferri posse conclusionem, a productione aluminis ad praesentiam terrae argillosae, nisi alia simul accesserint momenta a quibus idem evincitur, vel a denegata praeparatione aluminis, ad absentiam argillae.

Eines natürlichen Ralialauns von der Solfatara bei Pouzzole erwähnt Breislack (1792), und Rlaproth hat (1795) den aus der Grotta di Alume bei Cap Miseno bei Reapel untersucht.

Einen Natrumalaun von San Juan in Südamerika hat Thomson (1828) bestimmt.

Tichermigit, von dem Fundort Tschermig in Ungarn, ist von mir der Ammoniakalaun benannt worden; Pfaff hat ihn (1825) anas lissirt, Ficinus hatte bei einer früheren Analyse das Ammoniak überssehen und glaubte Talkerde gefunden zu haben. — Andere Analysen von Gruner, Lampadius, Stromeyer.

Pideringit ist nach Hrn. J. Pidering der Magnesiaalaun von Hapes benannt worden (1845). — Jquique in Bolivia.

Halotrichit, von äls Salz und ispis, rolxion, Haar, ist der Eisenorphulalaun von Glocker benannt worden (Haarsalz, Federalaun). Klaproth hat eine Varietät von Frehenwalde zuerst analhsirt (1802). Andere Analysen von Arppe, Forchhammer (1843, dessen Hversalt aus Island), Rammelsberg 2c.

Apjohnit, nach dem englischen Chemiker J. Apjohn, wurde von Glocker der Manganalaun genannt. Apjohn hat zuerst die Varietät von der Lagoa=Bai in Südafrika analysirt (1836).

Boltait, nach A. Volta, ist von Scacchi ein Doppelsalz genannt worden, welches nach seiner Analyse einem Eisenoryd-orydul-Alaun entspricht (1849). Von Breislak im Jahre 1792 in der Solsatara von Neapel entdeckt. — Der von den Chemikern dargestellte Chromalaun ist in der Natur bis jest nicht vorkommend gefunden worden.

Alunit. Alaunstein. Der Alunit von Tolfa im Kirchenstaat ist zuerst von Bauquelin und Klaproth (1807) analysirt worden. Der ungarische wurde von Dercsenh von Derczen im Jahre 1795 entdeckt und ist ebenfalls von Klaproth analysirt worden. Cordier, Collet-Descotils, Berthier u. a. haben das Mineral weiter analysirt und reineres Material als ihre Borgänger gewählt, gleich: wohl ist die Mischung noch nicht mit Bestimmtheit sestzustellen. Ansnähernd geben die Analysien: Schweselsäure 36—38, Thonerde 35—37, Rali 11, Wasser 13—18.

Ueber den Alunit von Tolfa giebt J. Dumas (Chemie II. 509) folgende Mittheilung. "Bis zum 15. Jahrhundert wurde das ganze in Europa verbrauchte Alaunquantum aus der Levante zu uns gesbracht. Es wurde dieser Alaun, den man Rocaalaun nannte, zu Rocca, jetzt Edessa, in Sprien fabricirt. Johann de Castro, ein Genueser, hatte Gelegenheit die Alaunsabrication in Sprien kennen zu lernen und war erstaunt, bei seiner Zurückunft in der Umgebung von Robell, Gestichte der Mincralogie.

Tolfa die Stechvalme bäufig anzutreffen, welche er ebenfalls schon in Sprien geseben hatte. Er wurde dadunch veranlaßt, auch in Tolfa das alaunhaltige Mineral aufzusuchen und entdeckte dasselbe bald. Bon jener Zeit an wurde die Alaunfahrikation in Italien eingeführt." Später, im 16. Jahrbundert, entdeckte man die Kunft, den Alaun aus dem schweselstieshaltigen Thonichieser oder Alaunschieser zu berreiten. — Die Gewinnung des Alauns aus dem Alunit geschieht nicht durch unmittelbare Behandlung mit Wasser, sondern das Mineral muß zuerst gelinde geglüht werden.

Die Arpstallisation bat zuerst Cordier bestimmt.

Minminit. Bon alumen wegen des Getalts an schweselsaurer Thonerde. Burde zuerst von v. Arnim und Klaproth (1785) chemisch untersucht und wesentlich als Thonerde erklärt, daher Werner das Mineral unter der Benennung "Reine Thonerde" ansührte. Simon und Bucholz gaben die genaueren Analhsen, dann Stromeyer, Schmid x., wonach die Mischung: Schweselsäure 23,22, Thonerde 29,80, Wasser 46,98. Der Aluminit aus dem Garten des Pädagogiums zu Halle wurde von einigen, so von Chenevix, sür ein Aunstproduct gehalten. Er ist seit 1730 bekannt. Bon Levy wurde er Websterit genannt, nach Hrn. Webster, der ihn (1813) zu New-Haven in Sussex entdedte. Stromeyer zeigte die Identität beider Mineralien. — Rach Kenngott gehört auch Steinbergs Para-Iuminit zum Aluminit.

Ein anderes Thonerbefulphat mit 37 Procent Wasser ist von Haidinger bestimmt und nach dem Fundort (Felsobanya) Felsobanyt genannt worden (1853). Hauer hat es analysirt. — Ein weiteres Sulphat mit Thonerde und Eisenoryd und 40 Procent Wasser ist der Pissophan Breithaupts (1831). Der Name von Alosa, Pech und galvo erscheinen. Wurde von Erdmann (1831) analysirt. Garnsdorf bei Saalseld.

Reutrale schwefelsaure Thonerde mit 48 Procent Wasser entdeckte zuerst Boussingault (1825) in den Columbischen Anden.

Phosphorsanre Verbindungen.

Apatit. Vor Werner balb für Flußspath, balb für Aquamarin gehalten oder für Schörl, Chrysolith 2c. Werner erkannte ihn zuerst im Jahre 1775 als ein eigenthümliches Mineral, und Klaproth zeigte 1788, daß es aus phosphorsaurem Kalk bestehe. Darauf hin gab ihm Werner den Namen Apatit, von ἀπάτωω, ἀπάτη, Betrug, Täuschung, weil die Mineralogen so vielsach über sein Wesen sich getäuscht haben. — In einer Barietät von Frisch Glück zu Johann-Georgenstadt glaubte Tromsdorf (1802) eine eigenthümliche Erde entdeckt zu haben, die er von ihren geschmacklosen Salzen Agust erde nannte (von ἄγευστος, welches eigentlich "nicht gekostet, nicht gegessen" heißt.) Klaproth und Vauquelin widerlegten diese Angabe.

Den Chlor: und Fluorgehalt des Apatits haben zuerst Pelletier und Donadei (1790) im faserigen Apatit von Estremadura, und Rlaproth die Flußsäure im erdigen von Marmorosch nachgewiesen (1807). G. Rose stellte darüber (1827) genauere Untersuchungen mit krystallisierten Varietäten an und zeigte, daß der Gehalt an Chlor und Fluor wesentlich seh. Wöhler hatte auch in dem isomorphen Pyromorphit Chlor gesunden. Die Nischung ist: Phosphorsäure 41, Ralkerde 48—50, Chlor: und Fluorcalcium 10 Procent.

W. Maper, H. Reinsch und A. Logel haben im Phosphorit von Amberg, Redwitz und Fuchsmühl bei Waldsaßen Spuren von Jod aufgefunden (1857 und 1858).

Haup verzeichnet (1822) am Apatit 14 Arhstallcombinationen, die hemiedrischen Gestalten besselben sind zuerst von Mohs, Hais dinger (1824) und Naumann erwähnt und gedeutet worden. Eine aussührliche Arbeit über seine Arhstallisation gab Descloizeaux (Ann. des Mines, III. ser. t. II.). Marx hat (1831) den Apatit optisch untersucht, konnte aber die vermuthete Circularpolarisation nicht sinden.

In Betreff ber Phosphorescenz macht Haup (Tabl. comparat.

•

Tolfa die Stechpalme häusig anzutressen, welche er ebenfalls schon in Sprien gesehen hatte. Er wurde dadurch veranlaßt, auch in Tolfa das alaunhaltige Mineral aufzusuchen und entdeckte dasselbe bald. Von jener Zeit an wurde die Alaunfabrikation in Italien eingeführt." Später, im 16. Jahrhundert, entdeckte man die Kunst, den Alaun aus dem schweselkieshaltigen Thonschiefer oder Alaunschiefer zu bereiten. — Die Gewinnung des Alauns aus dem Alunit geschieht nicht durch unmittelbare Behandlung mit Wasser, sondern das Mineral muß zuerst gelinde geglüht werden.

Die Arpstallisation hat zuerst Cordier bestimmt.

Aluminit. Bon alumen wegen des Gehalts an schwefelsaurer Thonerde. Wurde zuerst von v. Arnim und Klaproth (1785) chemisch untersucht und wesenklich als Thonerde erklärt, daher Werner das Mineral unter der Benennung "Reine Thonerde" ansührte. Simon und Bucholz gaben die genaueren Analhsen, dann Stromeber, Schmid 2c., wonach die Mischung: Schweselsäure 23,22, Thonerde 29,80, Wasser 46,98. Der Aluminit aus dem Garten des Pädagogiums zu Halle wurde von einigen, so von Chenevix, für ein Kunstproduct gehalten. Er ist seit 1730 bekannt. Bon Levy wurde er Websterit genannt, nach Hrn. Webster, der ihn (1813) zu New-Haven in Sussex entdeckte. Stromeher zeigte die Identität beider Mineralien. — Nach Kenngott gehört auch Steinbergs Para-luminit zum Aluminit.

Ein anderes Thonerbesulphat mit 37 Procent Wasser ist von Haidinger bestimmt und nach dem Fundort (Felsobanya) Felsobanya banht genannt worden (1853). Hauer hat es analysirt. — Ein weiteres Sulphat mit Thonerbe und Eisenoryd und 40 Procent Wasser ist der Pissophan Breithaupts (1831). Der Name von Aloca, Pech und Palvo erscheinen. Wurde von Erdmann (1831) analysirt. Garnsdorf bei Saalseld.

Neutrale schwefelsaure Thonerbe mit 48 Procent Wasser entbeckte zuerst Boussingault (1825) in den Columbischen Anden.

Phosphorsanre Verbindungen.

Apatit. Vor Werner bald für Flußspath, bald für Aquamarin gehalten ober sür Schörl, Chrysolith 2c. Werner erkannte ihn zuerst im Jahre 1775 als ein eigenthümliches Mineral, und Klaproth zeigte 1788, daß es aus phosphorsaurem Kalf bestehe. Darauf hin gab ihm Werner den Namen Apatit, von ἀπάταω, ἀπάτη, Betrug, Täuschung, weil die Mineralogen so vielsach über sein Wesen sich getäuscht haben. — In einer Barietät von Frisch Glück zu Johann-Georgenstadt glaubte Tromsdorf (1802) eine eigenthümliche Erde entdeckt zu haben, die er von ihren geschmacklosen Salzen Agust erde nannte (von «γενστος, welches eigentlich "nicht gekostet, nicht gegessen" heißt.) Klaproth und Vauquelin widerlegten diese Angabe.

Den Chlor: und Fluorgehalt des Apatits haben zuerst Pelletier und Donadei (1790) im faserigen Apatit von Estremadura, und Alaproth die Flußsäure im erdigen von Marmorosch nachgewiesen (1807). G. Rose stellte darüber (1827) genauere Untersuchungen mit krystallisieren Varietäten an und zeigte, daß der Gehalt an Chlor und Fluor wesentlich seh. Wöhler hatte auch in dem isomorphen Phromorphit Chlor gesunden. Die Mischung ist: Phosphorsäure 41, Ralkerde 48—50, Chlor: und Fluorcalcium 10 Procent.

28. Maper, H. Reinsch und A. Vogel haben im Phosphorit von Amberg, Redwitz und Fuchsmühl bei Waldsaßen Spuren von Jod aufgefunden (1857 und 1858).

Haup verzeichnet (1822) am Apatit 14 Krystallcombinationen, die hemiedrischen Gestalten desselben sind zuerst von Mohs, Hais dinger (1824) und Naumann erwähnt und gedeutet worden. Eine aussührliche Arbeit über seine Krystallisation gab Descloize aux (Ann. des Mines, III. ser. t. II.). Marx hat (1831) den Apatit optisch untersucht, konnte aber die vermuthete Circularpolarisation nicht sinden.

In Betreff ber Phosphorescenz macht Haup (Tabl. comparat.

1809) die Bemerkung, daß nur jene Arvstalle phospboreseiren, an welchen die basische Fläche vorkomme; in seinem Traité de Min. 2. ed. erwähnt er, daß Theodor v. Saussure durch Zersetzung von Gops mit Phospborsäure Apatit dargestellt habe, welcher gekratzt phosphoreseire, nicht aber durch Erwärmen. Dieser künstliche Apatit habe seiner die Eigenschaft gehabt, wie der Turmalin Phroelectricität zu zeigen (!).

Berühmte Fundorte für schöne Apatitkpstalle sind der St. Gotts hard, Ehrenfriedersdorf in Sachsen, Cornwallis, Arendal, Zillersthal 2c. In größeren Massen kommt nur der dichte Apatit (Phosphorit) und der saserige von Estremadura vor. Der letztere wurde im Jahre 1788 als Baustein gebraucht. Segenwärtig ist der, mit Schweselsäure ausgeschlossene, Apatit als Dungmittel von großer Wichtigkeit geworden.

Einen Talkapatit mit 7,7 Procent Tallerde hat Hermann (1843) zu Kusinsk im Ural entdeckt und bestimmt.

Der Francolit, von Weal Franco bei Tavistok, von Brooke für neu gehalten und von T. H. Henry (1850) analysirt, ist Apatit.

Ein zersetzter Apatit scheint der Osteolith, von dorkov, Bein, Knochen, und Moc, Stein zu sehn, welchen Bromeis bestimmt hat (1851). Der Apatit ist auf verschiedene Weise künstlich dargestellt worden von Manroß, Forchhammer und Daubrée, welcher Dämpse von Phosphorchlorid über rothglühenden Kalk leitete (1851).

Wagnerit, bestimmt und analysirt von J. N. Fuchs (1821) und benannt nach dem damaligen Oberbergrath Wagner. Wurde früher für Topas gehalten. Ueber seine Krystallisation schrieb Levy (1827). Rammelsberg hat ihn 1846 analysirt. — Phosphorsäure 43,82, Magnesia 37,04, Fluor 11,73, Magnesium 7,41. Findet sich sehr selten im Höllgraben bei Werfen im Salzburg'schen.

Amblygonit, von Breithaupt als Species aufgestellt (1817). Man hielt das Mineral früher für Stapolith; um nun zu erinnern, daß sein Spaltungswinkel größer als 90° wie beim Skapolith, gab Breithaupt den Namen von äußlvywwocz, schiefwinklich. Berzelius hat ihn zuerst chemisch untersucht und den Lithiongehalt aufgefunden (1820). Eine genaue Analyse hat Rammelsberg (1846) geliefert.

Phosphorfäure 47,66, Thonerde 34,47, Lithion 6,94, Natrum 5,95, Fluor 8,50. — Chursborf bei Penig in Sachsen.

Kenstim, auch Kenotim, von ξενός, fremd, κενός, leer, und τιμή, Ehre. Bestimmt von Berzelius (1824) als phosphorsaure Pttererde. Berzelius glaubte früher (1815) eine eigenthümliche Erde darin gefunden zu haben, die er Thorerde nannte, berichtigte aber ben Irrthum in seinem Jahresbericht für 1825.

Beubant hat davon Veranlassung genommen, dem Mineral den Namen Xenotim zu geben. Haidinger und Scheerer haben die Arpstallisation bestimmt. — Haidinger nennt das Mineral nach dem Entdecker desselben Tank — Tankit.

Herberit, von Breithaupt (1813) aufgefunden und von Werner für Apatit gehalten, wurde von Haidinger als von rhombischer Krystallisation bestimmt und nach dem sächsischen Oberberghassptmann Baron v. Herder benannt. Soll aus Phosphorsäure, Kalk- und Thonerde bestehen. — Ehrenfriedersdorf in Sachsen.

Wasserhallige phosphorsanre Verbindungen.

Lazulith. Das Mineral wurde anfangs für natürliches Berlinersblau, natürliche Smalte, Bergblau und Lasurstein gehalten. Unter dem natürlichen Berlinerblau verstand man den Vivianit. Klaproth zeigte (1795) zuerst, daß es von diesen verschieden seh und fand Rieselserde, Thonerde und Eisenkalt als seine Bestandtheile. Er schlug vor, cs Lazulith zu nennen. Unter diesem Namen und unter dem Namen Blauspath (die Barietät von Krieglach in Stehermark, welche zuerst von Widenmann 1791 beobachtet wurde) reihte Werner das

Mineral in den aminisch in. Rom weiem Randund und A. exroll sine planntampe Analose 2017 den weider die Riosepositäte
nobt peranden wurde. Alemisweng aute sie Towning bord leichte Vir hab sineste 2012 daß der amilieb peren
die Krisent Kinssphort inte subalte und zur sine manintampe Analose,
nonach se siehelte Riosepositätie dass. Townende 37. Talk
eine das hieleteine 21.1 Kienopoul 2.1- Kaiser i. 6 Späiere
Analosen not Romenium underen Junivare von Roman. Koniere
Analosen not Romenium underen Junivare von Roman. Townende,
keininger ihre im Alliemenen die Facilischen Keinlane.

Been à 1931 aveit 1941 are Amballifation die recent und den Liquilité die eine Am ann Samell. Làtillias dux die Jounen als chandres genauer defining.

Per sen Françoise ficte die Mineral den Kamen klauschöffen, auch klausch den Beadaus vonzeichligen. Im Jahre 1963 dur nan dieses ielsene Mineral in ichtnen kanfallen zu dinaria Council in Geregia gefander. Sie find von Ch. U. Sübbard beschreiben werden.

Combergut, mas sem Chemiler Suunderz zun den J. Jeelsterum kern befommt und demannt ledel. Kommt nut Erzulich um horresteberg in Wermland vor und bestebt und Konsphoritume II.40. Schwefellunte II.30. Thometre 37.94. Kall 60. Chemignoul I.4. Voteum 12,94. Kasser 6.90. — Tie Krefallstum der Tunder befomert.

Waselit. Ras bem Enweder Dr. Savel von Babington benannt. Laun unterinchte ibn querit (1965) und Alauruth (1810).
Lauh nannte ibn högtrarzilit. Beiden entging der Gebalt am Phosphoridure, welchen Juch's (1816) entdeckte, querit im Bavellit von Amberg, welchen er Laficnit nannte (von Láscos, dicht bebaart,
rauh, bis er sich überzeugte, daß derielbe vom Bavellit von Barnstavel nicht verschieden sep. — Seine Miichung ist: Phosphoriaure 35,14,
Thonerde 34,13, Wasser 26,73. — Seine Arpstallisation baben Phil11 p. 4, Luft en on und J. Senff bestimmt (1830). — hieber gebört der Striegisan Breithaupts, von Langenstriegis in Sachsen. — Auch der Kapnicit, von Kenngott nach dem Fundort Kapnick in Ungarn benannt, gehört nach der Analyse von G. Städeler zum Wavellit.

Ralait, nach dem Namen eines Steins zádais, welcher bei Plinius als ein meergrüner Ebelstein angeführt wird. Er heißt auch Türkis von turquoise, türkisch, weil er aus der Türkei zu uns gebracht wird. Gotth. Fischer unterschied (1819) drei Arten, die er Kalait, Agaphit (von Hrn. Agaphi ausgefunden) und Johnit nannte. Er hielt ihn für Thon, mit Kupseroryd-Hydrat gefärdt. John hat ihn 1827 zuerst analysirt und Hermann 1844. Wesentlich: Phosephorsäure 30, Thonerde 45, Wasser 18, Kupseroryd, Eisenoryd.

Der als Ebelstein brauchbare Kalait kommt unter bem Ramen Türkis aus Persien und aus den Wüsten Arabiens. Von daher fanden sich bei der Londoner Industrie: Ausstellung im Jahre 1851 ausgeszeichnet schöne Exemplare bis zu Haselnußgröße. Der grüne schlessische ist weniger zum Schlisse brauchbar. — Der ächte Türkis wird oft mit dem sog. Zahntürkis verwechselt, dieser stammt von Mastodonzähnen, die durch Kupseroxyd gefärbt sind. — Der Preis eines schönen orienstalischen Türkis von Erbsengröße ist 8—10 Gulden. — Im Museum der kaiserlichen Akademie zu Moskau besindet sich ein Türkis von 3 Zoll Länge und 1 Zoll Breite.

Aehnliche wasserhaltige Thonphosphate sind der Peganit von Striegis in Sachsen, welchen Breithaupt bestimmt hat (1830), von zijavov, Raute, wegen der rhombischen Prismen und Farbe.

Der Fischerit, nach dem russischen Mineralogen und Petresactologen Fischer von Waldheim benannt und bestimmt von Hermann (1844). — Von Nischne Tagilsk im Ural. — Beibe Mineralien hat Hermann (1844) analysirt und fand im Peganit: Phosphorsäure 30,49, Thonerde 44,49, Eisenoryd 2,20, Wasser 22,82; im Fischerit: Phosphorsäure 29,03, Thonerde 38,47, Eisenoryd 1,20, Wasser 27,50, Gangart 3,0, Rupseroryd 0,8. — Ein anderes Thonphosphat von Richmond in Massachusetts hat Hermann (1848) analpsirt. Es besteht aus: Phosphorsäure 37,62, Thonerde 26,66, Wasser 35,72. Hermann hielt es für den von Emmons benannten Gibbsit, dieser ist aber ein Thonerdehydrat. Bergs. Gibbsit.

Breithaupts Variscit ist ebenfalls nach Plattner ein wasserhaltiges Thonerdephosphat. Der Name ist von Variscia (Boigtsland) gegeben (1837).

Struvit, nach dem Minister von Struve von Ulez benannt und bestimmt (1845). Die wegen ihrer eigenthümlichen Hemimorphie merkwürdige Arhstallisation ist von Marx bestimmt worden (1846). — Die Mischung ist die der phosphorsauren Ammoniak-Magnesia. 1845 in einer Moorerde beim Grundbau der St. Nicolaikiche zu Hamburg aufgefunden.

Hopers Apatit hat Damour ein wasserhaltiges Kalfphosphat aus den Phrenäen benannt (1858).

Borfanre Verbindungen.

Saffolin. Nach dem Fundort Sasso in Toskana von Karsten benannt (1800). Die Borsäure wurde im Toskanischen von Hoefer und Mascagni im Jahre 1776 entdeckt, im Krater des Besuds sanden sie Monticelli und Covelli im Jahre 1817, auf der Insel Bulcano wurde 1810 eine Fabrik zur Gewinnung errichtet. — Klaproth analysirte den Sassolin von Sasso (1802) und Strommeher den von Bulcano. Wesentlich: Borsäure 56,4, Wasser 43,6. — Die Krystallisation bestimmte Miller als klinorhomboidisch (1831). — Nach E. Bechi (Studi sulla formazione dei sossioni boraciseri. Firenze 1858) steigerte sich die Production der Borsäure in Toskana vom Jahre 1851 dis 1857, von 21,269 Pfunden dis zu 301,930 Pfund und er glaubt, daß man in Zukunst gegen eine halbe Million Pfunde gewinnen werde.

Boracit. Zuerst von Lasius unter dem Namen kubischer Duarz beschrieben (1787). Von Werner benannt. Die erste Analyse ift von Westrumb (1788), welcher die Borfäure darin fand und neben der Tallerde noch Kallerde angab, die das Mineral nicht enthält. Bauquelin fand bei seiner Analyse nur die Hälfte der enthaltenen Magnesia und nahm den Rest für Borsäure. Genauer war die Analbse von Pfaff (1813), mit welcher die spätern von Stromeyer, Arfvedson und Rammelsberg übereinstimmten und bie zu der Formel Mg3 B4 führten, bis die neuesten Untersuchungen von H. Rose (1858) und Heint (1859) zeigten, daß der Boracit auch Chlormagnesium und zwar 10¹/₂ Procent enthalte. Daß der Boracit durch Erwärmen electrisch werde und vier electrische Aren besitze, hat zuerst Haup (1791) gezeigt, ebenso, daß biese Aren den Eckenagen des Würfels entsprechen und die verschiedenen Pole wie beim Turmalin in der äußeren Flächenerscheinung sich bezeichnen, indem der negative Pol mit den nicht veränderten Ecken, der positive aber mit den durch die Tetraederflächen veränderten übereinkomme. Ausführlich ist seine Electricität von Hankel (Pogg. Ann. 50. 1840) und Rieß und G. Rose (Pogg. Unn. 59. 1843) untersucht worden. David Brewster machte (1821) die Bemerkung, daß der Boracit sich optisch doppeltbrechend verhalte, daher dann einige Mineralogen, darunter Beudant, das Arpstallspstem als hexagonal nahmen und die als Würfel geltende Form für ein dem Würfel sehr nahekommendes Rhomboeder erklärten, bis Biot (1843) seine Arbeit über die Polarisation lamellaire bekannt machte und damit die Anomalie des optischen Verhaltens des Voracit ihre Erklärung fand.

D. Volger hat eine interessante Monographie dieses Minerals geschrieben (Hannover 1855).

Der Staffnrthit, nach dem Fundort Staffurth in der Provinz Sachsen von G. Rose benannt (1856), wurde von Karsten entdeckt und ist nach den Analysen von Heintz, Siewert u. a. Boracit mit 1 Atom Wasser und wahrscheinlich ein Zersetzungsproduct desselben gleich dem Parasit Volgers.

Hoffenderacit, borsaure Kalk: und Talkerde mit Wasser. Entdeckt und bestimmt von H. Heß (1834). — Kaukasus. — Sehr selten.

Rhobizit, von $\phi o \delta i \zeta \omega$, der Rose gleichen. Von G. Rose entdeckt und beschrieben (1834); er fand sein electrisches Verhalten wie beim Boracit. Vesteht nach Rose wesentlich aus Borsäure und Kallerde. Quantitativ noch nicht analysirt. — Siberien. — Sehr selten.

Borocalcit. Dana nennt ihn Hapesin, von dem Entdecker Hapes, welcher auch (1848) zeigte, daß das reine Mineral nur aus wasserhaltiger borsaurer Kalkerde bestehe. — Jquique in Südamerika. — E. Bechi hat ihn 1853 in den Concretionen der Toskanischen Soffioni gesunden. Für das Kalkborat Ca B² giebt die Analyse von Bechi 4Aq, die von Hapes 6Aq.

Boronatrocalcit, der Name in Beziehung auf die Mischungstheile. Von Ulex beschrieben und analysirt (1849), ebenso von Dick und Rammelsberg. Wesentlich: Borsäure 45,66, Kalk 12,21, Natrum 6,80, Wasser 35,33. — Aus dem südlichen Peru, wo es den Namen Tiza führt.

Tinkal, der orientalische Name des Borax. Als Löthmittel schon im 15. Jahrhundert erwähnt. Um die Mitte des 18. Jahrhunderts hielt man ihn für ein Kunstproduct, und 1753 äußerte der Däne, Dr. Cnoll, der Borax werde in Indien aus Alaun, dem Milchsaft von Euphordium und Sesamöl bereitet. 1773 beschried Baumé eine Beobachtung, wonach aus einer Mischung von Thon, Fett, Wasser und Pferdemist, nachdem sie 18 Monate lang an einem seuchten Ort gestanden, Borax gebildet worden seh. — Daß der Borax Borsäure und Natrum enthalte, war schon in der ersten Hälfte des 18. Jahr-hunderts besannt. — Die Mischung ist: Borsäure 36,58, Natrum 16,25, Wasser 47,17. — Hauh, Mohs, Zippe u. a. haben die Krystallisation bestimmt. — Borzüglich als Ausblühungen des Bodens an Seen in Tibet, Indien und Chile.

Larderellit, benannt von Bechi nach dem Grafen Fr. Larder rell und von ihm analysirt (1853), und als wasserhaltiges borsaures Ammoniak bestimmt: Borsäure 69,24, Ammoniumoryd 12,90, Wasser 17,86. Kommt in einem Lagunenkrater Toskana's vor.

Rieselerde und kieselsaure Verbindungen.

Quarz. Bergfryftall, Amethyft 2c.

Der Bergfrystall war schon den Alten wohl bekannt und sagt Plinius von ihm "quare sexangulis nascatur lateribus, non facile ratio inveniri potest." — Im allgemeinen Theil dieser Geschichte ist erwähnt, daß er Gegenstand ber Untersuchung war: von Hungens (1629—1695), der seine doppelte Strahlenbrechung entbeckte; von R. Bople (geft. 1691), ber in einigen Krhstallen Wassertropfen beobachtete und daraus auf seine Bildung aus dem Flüssigen und Weichen schloß, seine pyramidale Gestalt beschrieb und das specifische Gewicht bestimmte, wonach er unmöglich ein verhärtetes Eis sehn könne, wie viele glaubten; von Steno (1669), der die Krystallform beschrieb und auf die Streifung aufmerksam machte; von Scheuchzer (geft. 1733), der ihm den Amethyst zutheilte; von Capeller (1723), der die Winkel seiner Phramide bestimmte; von Linné (1749), der glaubte, daß er die Form des Salpeters habe; von Romé de l'Isle, welcher seine Phramide mit der ähnlichen Combination des schwefelsauren Kali's für gleich hielt.

Hauh nahm als Stammform das Rhomboeder an, welches durch Hemiedrie aus der Hegagonppramide entsteht. Er bestimmte 1801 nur 18 Formen, wobei die Trapezssächen (der Trapezseder) an einer Barietät Quartz-hyalin plagièdre angegeben sind. 1822 führt er 13 Combisnationen auf. Unter den späteren Arhstallographen haben sich Weiß, Haidinger, Watternagel, Shepard, G. Rose (Abhandl. der Berliner Alademie 1844), Miller, Sella u. a. mit der Arhstallisation des Quarzes beschäftigt. Besonders aber hat Descloizeauz eine Menge neuer Flächen entdeckt und ein tressliches Gesammtbild der Quarzssormen gegeben (Ann. de Chim. et de Phys. 1855. 3. ser. XLV. 129), worüber C. F. Raumann weiter berichtet und seine fristallographischen Zeichen dabei angewendet hat (R. Jahrb. für Mineral. von Leonhard. 1856. p. 146.). Die Arhstallreihe stellt sich danach als eine höchst reiche heraus, und werden an Rhomboedern

und Gegenrhomboedern, trigonalen Trapezoedern und Phramiden, Prismen 2c., 166 verschiedene Formen gezählt. Dabei zeigt sich das Borherrschen einer tetartoedrischen Ausbildung des Spstemes, welches Naumann bereits im Jahre 1830 für dieses Mineral erkannt hat (Krystallographie I. p. 492). — Zwillingsbildungen haben zuerst Weiß (1816) und Haidinger (1824) beschrieben.

Am Quarz hat Arago die Cirkularpolarisation des Lichtes ents deckt (Mém. de l'Instit. 1811). Daß das optische Verhalten im Zussammenhang stehe mit der Neigung der Trapezoederstächen nach links oder rechts gegen das Prisma, zeigte Herschel (1821). 1 — Ueber eine bezügliche Drehung an Vergkrystallen schried Chr. Weiß (1836). Daß der nelkenbraune Vergkrystall (Rauchtopas) als Analyseur dienen könne wie der Turmalin, mit diesem aber in den Erscheinungen nur übereinkomme, wenn seine Krystallage horizontal liegt, wo die des Turmalins vertikal gestellt ist, habe ich gezeigt (1830. Pogg. 20).

Die Polarisationserscheinungen des Quarzes in einfachen und combinirten Platten hat ausführlich C. B. Airh untersucht und Fresnel (1831. Pogg. 23 und 21).

Daß im Amethyst rechts und links drehende Quarz-Individuen verbunden sind, haben Brewster, Mary (1831) und Haidinger dargethan. Haidinger zeigte auch (1847), daß sich der Amethyst auf der basischen (angeschliffenen) Fläche mit dem Dichrostop untersucht, dichromatisch verhalte und nicht wie andere einazige Arystalle gleichsarbige Bilder gebe, welche Erscheinung mit der erwähnten Berwachsung zusammenhängt (Vergl. Sitzungsb. der Wiener Akademie d. W. 1854 p. 401.). — Die Structur und den Bau der Quarzstrystalle haben Fr. Leydolt (1855), B. v. Lang (1856) und Fr. Scharff (1859) zu beleuchten gesucht, und sind nach Leydolt alle Quarzstrystalle aus den im heragonalen Spstem vorkommenden Hemies drieen zusammengesetzt und meistens Aggregate von Zwillingsbildungen.

Bergl. Dobe, Ueber ben Zusammenhang ber optischen Eigenschaften ber Bergkrystalle mit ihren äußeren krystallographischen Kennzeichen in Pogg. Ann. 1837—1840 und bessen "Darstellung ber Farbenlehre" 1853.

Die an den Phramiden vorkommenden fleckigen, aus glatten und rauhen Stellen bestehenden Zeichnungen sind von Weiß (1816) und Haidinger (1824) durch Zwillingsbildung (Verwachsung zweier Instividuen, welche um 60° um die Hauptage gegen einander gedreht sind) erklärt worden.

Für ein Rhomboeber als Stammform stimmen auch die Klangssiguren, welche Savart (1829) an Quarylatten bevbachtet hat, wonach sich nur die abwechselnden Flächen der Phramide gleich vershalten zc. Daß geschmolzener und wieder erstarrter Quarz keine doppelte Strahlendrechung besitze, hat Brewster (1831) beobachtet. Daß dessen specifisches Gewicht dis 2,2 sich vermindere, hat Ch. St. Claires Déville (1855) gezeigt, und darauf hin, sowie in Rücksicht auf die Eigenschaft der Doppeldrechung hat H. Rose als höchst wahrscheinlich angenommen, daß der Quarz nicht aus dem Feuersluß, sondern auf nassem Wege entstanden seh (1859. Pogg. 18), und ebenso der Granit, wie es bereits Fuchs, Bischof u. a. gegen die Plutonisten vertheidigt haben.

Die Kieselerde wurde schon im 17. Jahrhundert als eine besondere, die sog. glasachtige Erde, welche mit passenden Zusätzen zu Glas schmelze, bezeichnet. Das Silicium wurde daraus, zuerst von Berzgelius dargestellt (1824), in trystallinischen Blättern von Wöhler und Deville (1856).

Daß der Quarz wesentlich aus Rieselerde bestehe, zeigte Bergmann (1792), Tromsdorf, Gupton, Klaproth 2c., und für den Amethyst B. Rose (1800). Achard hatte in letterem (1784) 60 Brocent Thonerde und 30 Procent Rieselerde gefunden.

Berühmte Fundorte großer und klarer Quarzkrystalle, sog. Bergkrystalle, sind die Alpen der Schweiz und Savopens, Bourg d'Oisans in der Dauphiné, Schemnitz und Marmorosch in Ungarn, Madagaskar, Rew-Pork.

Ueber das Borkommen in der Schweiz schrieb Gruner im Jahre 1775: "In dem Zinkenberg an der Grimsel ist vor fünfzig Jahren ein Reller (Arpstallkeller) entdeckt worden, der hundert Centner an Arhstallen reich war, unter welchen sich vollkommen reine Arhstalle von 100 bis 500 sa 800 Pfund an Gewicht sanden. In dem Berge Urslaui wurde ein Reller erössnet, der 15000 Gulden an Werth geschätzt worden ist. Ein anderer, auf dem Berge Sandbalm, welcher 900 Stück Arhstalle von verschiedener Größe enthielt, und noch ein anderer in dem Areuzlistocke von 24000 Gulden an Werth. In dem Berge Hagdorn bei Fischbach ist vor wenigen Jahren ein Keller erzössnet worden, in welchem, unter unzähligen Arhstallen, eine Säule von 1400, eine von 800 und eine von 600 Pfund, alle so rein, als man jemals noch gesehen hat, sich vorgesunden haben."

Die Arhstalle von Madagaskar sollen zuweilen 15 bis 20 Fuß im Umfang haben. Arpftalle von außerordentlicher Größe fand man auch (1852) zu Crafton in Connecticut, ein Prisma sogar von 61/4 Fuß Länge und 1,1 Fuß dick, die Phramidenflächen über 2 Fuß lang, das Gewicht gegen 2913 Pfunde. — Einschlüsse fremder Mineral: substanzen in Quarzkrystallen sind schon von Boyle, Scheuchzer u. a. älteren Forschern beobachtet worden, die Abhandlung, welche hierüber Blum, G. Leonhard, Seybert und Söchting geschrieben haben (die Einschlüffe von Mineralien in Irpstallifirten Rineralien. Haarlem. 1854), erwähnt 42 Mineralien nichtmetallischer und metallischer Art, welche als solche Einschlüsse vorkommen. 1 Von besonderem Interesse für die Theorie der Quarzbildung sind die beobachteten Einschlüsse von Calcit, Liparit, Göthit, Limonit, Pyrit, Antimonit, Pyrargyrit 2c. Zu Ende des vorigen und im Anfang des gegenwärtigen Jahrhunderts wurden dergleichen Arpstalle mit Einschlüssen von den Sammlern oft mit großen Summen bezahlt. Besonders waren die mit Einschlüssen von Rutil (Haar: oder Nadelsteine, cheveux de Venus, slèches d'amour) geschätzt und fanden sich dergleichen in der Crichton'schen Sammlung, welche 200 und 600 Rubel kosteten. — Die im Jahre 1826 von Brewster als Einschlüsse beobachteten, zum Theil sehr expansibeln Hüssigkeiten, hält Th. Simmler für liquide Roblensäure

¹ Bergl. auch E. Söchting "die Einschlässe von Mineralien z. Freiberg 1860" und Kenngott "Sitzungeb. ber Wiener Atab. 1852 und 1858.

(Pogg. 105. 1858). Daß der Quarz Spuren von organischen Substanzen enthalte, haben Anox, Brandes, Heintz u. a. nachgewiesen und Delesse hat in manchen 0,2 Stickstoff gefunden.

Bon ben Barietäten bes krystallisirten Quarzes, die nach der Farbe auch verschiedene Namen haben, Citrin (die gelben), Rauchtopas (die nelkenbraunen), Morion (die schwarzen), sind die violletten oder Amethyste die geschätztesten. Der Name stammt von chesvoros, gegen die Trunkenheit, wosür ihn Aristoteles und Andere empsohlen haben. Die schönsten Amethyste liefert Oberstein im Zweibrückschen, Zillerthal, Schemnitz, der Ural, Ceylon und Brassilien. Die meisten geschnittenen Amethyste kommen aus Brasilien, sie standen früher in hohem Preise, gegenwärtig wird ein schöner einkarastiger Stein höchstens zu 4—6 Thaler bezahlt.

Die Farbe des Amethyst, welche einige von einem Mangangehalt herleiteten, der aber nach Heint nur $\frac{1}{100}$ Procent Mangan hetrüge, dürfte nach diesem Chemiker einer eisensauren Verbindung zuzuschreiben sehn (1844).

Die Farbe des Rosenquarzes (von Bodenmais) ist nach Fuchs von einer geringen Menge Titanophb herrührend (Schw. Seid. 62. 1831), nach Berthier von einer organischen Substanz.

Zum dichten Quarz gehören: der Hornstein, vom hornartigen Ansehen benannt, der Holzstein, mit Holztextur, und der lydische Stein, durch kohlige Theile gefärbt, und als Probirstein gebraucht.

Zu den Quarzvarietäten mit Einmengungen gehören der Prasem, von newoos, lauchgrün, das Ratenauge, so genannt wegen des Schillerns rundlich geschliffener Stücke, der Avanturin, vielleicht von aventure, Zufall, in Beziehung auf den zufälligen Fund des ebenso benannten Glases bei Schmelzversuchen zu Murano, unweit Benedig, der Eisenkiesel und Jaspis.

Die sog. Katenaugen (mit faserigem Disthen, Amianth 2c. gesmengt) von Malabar und Ceplan, waren früher sehr geschätzt, gegenswärtig werden geschliffene Steine von Haselnußgröße mit 20—40 und 50 Gulden bezahlt. — Ringsteine von Jaspis kosten 1/2—1 Thaler.

Der sog. Gelenkquarz, ein quarziger Sanbstein, der in größeren dünnen Platten etwas gebogen werden kann ohne zu brechen, wurde früher als eine besondere Seltenheit sehr theuer bezahlt. Er ist zuerst im Jahre 1780 von dem Marquis de Lavradio aus Brasilien nach Portugal gebracht worden.

Daß ein Theil bes sog. erbigen Quarzes, Rieselsinter, Boliers schiefer 2c., der oft mächtige Lager bildet, aus Schildern von Insussorien bestehe, hat Ehrenberg (1836) gezeigt. Er schrieb ein eigenes Werk "Mikrogeologie" über die betreffenden Untersuchungen. Die Rieselerde dieser Insusorien ist aber amorph und daher opalartig. — Der sog. Schwimmstein (Quarz nectique) ist zuerst von Bauquelin und Bucholz (1811) analysirt worden. Daß Chalcedon, Feuerstein und Achat, Gemenge von krystallisirter und amorpher Rieselserde seine sein. B. 7. 1833.) Er schied die opalartige Rieselerde von der krystallisirten durch mäßig concentrirte Kalilauge. — Ich habe gezeigt, daß beim Nehen von Achatplatten mit Flußsäure die opalartige Rieselerde angegriffen wird, während die quarzige dabei unverändert bleibt. (Gelehrte Anzeigen 1845, Arv. 167.) Lepholt hat biesen Bersuch (1855) mit gleichen Resultaten wiederholt.

Der Name Chalcebon stammt von Kalcebonien in Kleinasien, Karnevl von carneus, sleischfarben (nach Heinty (1844) rührt bie Farbe von Eisenoryd her), Heliotrop von ilorocon, bei Plinius ein Edelstein, Chrysopras, von xovoc, Gold und nococo, lauchgrün. Die Steinmosaikwände der St. Wenzelskapelle in der Domkirche St. Beit zu Prag, aus dem 14. Jahrhundert, enthalten prachtvolle Stücke von Chrysopras (aus Schlesien). Im Jahre 1740 sell er in den Kosemizer Bergen wieder neu entdeckt worden seyn. Klaproth zeigte, daß seine Farbe von Rickeloryd herrühre. Ein schoer Ringstein kostet 5—10 Thaler.

Onpx, von öres, ein streifiger Ebelstein, auch Kralle, Fingernagel. — Berühmte Onpxe in den Sammlungen zu Wien und Dresden. Achat, vom Flusse Achates, Axátns, in Sicilien. Ueber die Bildung der Achat: Mandeln haben Collini (1776), Lasius (1789), L. v. Buch (Leonh. Taschb. 1824), Noeggerath (1849), Kenn: gott (1851) u. a. geschrieben und meistens eine Insiltration der Mandelräume angenommen.

Ueber das Färben der Chalcedone und Achate hat Noeggerath Mittheilungen gemacht (Leonh. Jahrb. 1847. p. 473). Es war schon den Alten bekannt und wird theilweise noch in der Art, wie sie Plinius erwähnt, im Zweidrückschen angewendet. Die dazu tauglichen Steine werden einige Wochen lang in Honigwasser gelegt und dann ein Berkohlen des aufgesogenen Honigs durch Schwefelsäure bewerkstelligt, wodurch schwe aufgesogenen Honigs durch Schwefelsäure bewerkstelligt, wodurch schwe und schwarze Farben in Streisen oder größeren Flecken erzeugt werden. Man versteht aber auch rothe, blaue und gelbe Farben zu geben.

Die Achatschleisereien zu Oberstein im Zweibrück'schen nahmen im 16. Jahrhundert ihren Anfang. Das Färben, welches zuerst Italiener ausübten und dazu Steine in Oberstein und Idar kauften, wurde vor einigen Decennien in Oberstein bekannt und damit dem Achathandel ein großer Aufschwung gegeben. Die Händler kamen bis Brasilien, wo sie um 1827 vorzüglich schöne und zum Färben geeignete Steine entdeckten, die nun im Großen bezogen und zu Oberstein versarbeitet werden. — (S. Kluge's Schelsteinkunde.) Mac-Culloch erwähnt, daß man in Indien die Steine mit Soda überziehe und dann in einer Mussel brenne, dabei bilde sich eine sehr harte, emailartige Masse auf der Oberstäche, welche beim Schneiden für Kaméen benützt werde. (Schwag. 1820. B. 30.)

Opal, von oxáddios, ein Ebelstein bei Dioscoribes. Klaproth zeigte (1797), daß der edle Opal aus Rieselerde mit 10 Procent Wasser bestehe, andere Opale zeigen aber den Wassergehalt sehr wech: selnd und bis 2 und 3 Procent heruntergehend, so daß man gegen: wärtig denselben für unwesentlich hält. Daß der Opal amorphe Rieselerde seh, hat Fuchs dargethan (1833). — Nach Delesse ent: hält er bis 0,37 Stickstoff. Der schönste edle Opal sindet sich zu Czer: weniza, zwischen Kaschau und Eperies, in Ungarn; sein Farbenspiel ist von Haup (Mineralogie 1801) aus seinen Rissen und Sprüngen und zwischenliegenden dünnen Luftschichten nach Art der Newtonschen Ringe erklärt worden.

Die Barietäten führen die Namen: Hyalith von Talos, Glas, Halbopal, Holzopal, Menilit von Menil-Montant bei Paris, Hybrophan, von Towo und gavos leuchtend, scheinend, weil er im Wasser durchscheinender wird. Der kaiserliche Schatz in Wien entbält die schönsten und größten edlen Opale, darunter ein weltberühmtes Stück von 1 Pfund 2 Loth, im geringsten Anschlag 70,000 Gulden an Werth. Dieser Opal soll unter der Regierung der Kaiserin Maria Theresia von dem Wiener Steinhändler Haupt, welcher ausgessendet war, um Feuersteine für das Aerar zu suchen, ausgesunden worden sehn. — Rleinere Stücke von schönem Farbenspiel werden mit 4—5 Louisdor bezahlt, sog. Solitäre mit mehreren Hundert Dukaten.

Wasserfreie kieselsaure Verbindungen.

1. Mit Thonerbe.

Gruppe bes Granat.

Die Species heißen: Almandin, von Alabanda, einer Stadt in Carien (Kleinasien), Allochroit, von ållockpoog, von veränderter Farbe beim Schmelzen, Großular, von grossularia, Stachelbeere, wegen Farbe und Form, Spessartin vom Fundort Spessart, Uwarowit, nach dem russischen Minister, Graf v. Uwarow, Phrop, von nuewoog, seueraugig.

Bon den Granatsormen hat schon Roms de l'Isle das Dodes kaeber und Trapezoeder und ihre Combination beschrieben, und Hauh (1801) die Combination mit einem Hexakisoktaeder hinzugefügt. Gegenswärtig kennt man daran alle holoedrischen tesseralen Gestalten. Breits häupt hat am Granat von Pitkaranta ein Tetrakischeraeder beobachtet, ebenso Hessenberg am Granat von Auerdach; G. Rose hat an einem Großular von Beresowsk die Flächen des Würfels und des

Oktaeders aufgefunden, und Phillips, A. v. Nordenskiöld und Fr. Hessenberg (Min. Notizen 1858) haben Triakisoktaeder bestimmt. (Bergl. N. v. Kokscharow. Materialien 2c. B. 3. 1858.)

Die erste größere analytisch=chemische Arbeit über die Granaten, ist vom Graf Trolle=Wachtmeister (1825). Sie führte zu der noch gegenwärtig geltenden allgemeinen Formel, welche damals R³ Si² + 2R Si geschrieben wurde. Daß die Granaten (mit Ausnahme des Phrops) nach dem Schmelzen mit Salzsäure gelatiniren, habe ich nachz gewiesen. (Kastners Arch. 10. 1827.)

Almandin, benannt von Karsten. Der grönländische (sog. schalige Phrop) wurde zuerst von Tromsdorf (1801) und von Gruner (1803) analysirt, welche beide unter andern einen Gehalt von 10 Procent Zirkonerde sanden. Der Fürst Gallipin hatte ihn Grönlandit genannt. Klaproth zeigte (1810) die Abwesenheit dieser Erde. — Tromsdorfs Granat dürste vielleicht Eudialyt gewesen seyn.

Die Analysen von Klaproth, Hisinger, Karsten, Trblle-Wachtmeister, die von mir angestellten und die neuesten seit 1841 führen sämmtlich zu der Mischung: Kieselerde 36,70, Thonerde 20,40, Eisenorydul 42,90, für normal reinen Almandin.

Der Almandin war wahrscheinlich der Cardunculus des Plinius. Die reinen durchsichtigen Barietäten, besonders aus Pegu, Ceplon und Brasilien, werden als Schmucksteine geschnitten und wenn sie von hinlänglich heller Farbe sind, ziemlich hoch bezahlt. Die meisten sind aber dunkelroth und werden dann als Granatschalen geschlissen (ausselchlägelt). Diese sind von geringerem Werthe.

Großniar. Bon Hofrath Laymann im Jahre 1790 am Wilvistuß in Sibirien entbeckt. Man hielt ihn gleich anfangs für Granat, Werner führte ihn in seinen Lehrkursen von 1808 und 1809 unter dem Namen Großular als eigene Species auf. Er wurde zuerst von Klaproth (1807) analysirt. Böllig reine (weiße) Varietäten suhren zu der Mischung: Rieselerde 40,58, Thonerde 22,55, Kalkerde 36,87.

Hieher der sogenannte Kanelstein Werners von seiner dem Zimmt ober Kanelöl ähnlichen Farbe, welcher häufig als Hazinth

verlauft wird. Der Aplom Haup's steht nach der Analyse von Laugier zwischen Großular und der folgenden Species Allochroit. Haup benannte ihn von änder, einsach, wegen der einsachen Arpstallsorm, nämlich des durch die Streifung angedeuteten Würfels und der Combination mit dem Rhombendodekaeder als einsaches Beispiel der Decrescenzgesetze. Haup trennte ihn auch als besondere Species vom Granat und nahm den Würfel als seine Primitivsorm an.

Allschroit. Bon d'Andrada benannt. Ein hieher gehöriger Granat vom Teufelsstein in Sachsen ist mit sehr ähnlichen Resultaten wie bei den spätern Analytikern schon 1788 von Wiegleb untersucht worden.

Rieselerbe 36,05, Eisenorph 31,19, Kalkerde 32,76. Hieher der Melanit Werners. Von µèlæg, schwarz. Er wurde schon 1799 von Emmerling beschrieben und (die Barietäten von Frascati und Albano) zuerst von Bauquelin und Klaproth analysirt.

Spessartin. Bisher nicht rein vorgekommen, aber der Mischung nach vorherrschend in Granaten aus dem Spessart, von Habdam in Connecticut und Broddbo bei Fahlun. Rieselerde 36,5, Thonerde 20,3, Manganorydul 43,2.

Uwarswit, von Heß (1832) bestimmt und benannt. Die reine Mischung ist: Rieselerbe 27,71, Chromogyd 34,50, Kasterbe 37,79. In den bekannten Varietäten vom Ural nach den Analysen von Komonen (1842), A. Erdmann (1842) und Damour (1845) mit Großular gemischt

Byrop, ein Thontalkgranat. Ist zuerst von Klaproth (1797) analhsirt worden, welcher nur 10 Procent Talkerde angibt und nach dessen Resultaten der Phrop die Granatsormel nicht haben kann. Der Chromgehalt wurde von Gehlen (1803) nachgewiesen, Klaproth hatte ihn nicht angegeben. Ich habe ihn (Kastner Arch. 8. 1826). mit besonderer Rücksicht auf die Talkerde analhsirt und 20 Procent bavon erhalten, auch gibt meine Analhse die Granatsormel.

1 In ten altern und neuern Berichten von Rammelsberg ift burch einen Druckfehler 10 gesetzt.

Moberg (1850) nimmt bas enthaltene Chrom als Cr an.

Die zum Schliffe brauchbaren Phrope kommen nur aus Böhmen (Stiefelberg bei Meronit, Triblit und Podselit). Das Gewicht einzelner Körner geht nur äußerst selten bis zu ½ Loth. Die auf Schnüre gezogenen facettirten Körner werden pfundweise verkauft. Eine Garnitur von 1000 Stück der besten Sorte wird mit 120—140 Gulden bezahlt.

Bespien. Nach dem Besuv als Fundort von Werner benannt, der ihn als eigene Species aufstellte, früher zum Schörl, Chrhsolith, Hazinth 2c. gerechnet. Der Siberische von der Mündung des Baches Achtaragda in den Milvisluß ist 1790 von Hofrath Laxmann entbeckt worden. Klaproth hat zuerst diesen, sowie den vom Besub (1797) analysirt.

Daß der Besubian nach dem Schmelzen mit Salzsäure gelatinire, hat Fuchs zuerst beobachtet, und G. Magnus, daß dabei sein specifisches Gewicht von 3,4 bis 2,94 sich mindere (1830).

Auf eine sichere Unterscheidung des Besuvians vom Granat vor dem Löthrohr habe ich ausmerksam gemacht (Kastners Arch. 14. 1828).

Scheerer und Magnus haben (1855) einen Wassergehalt von 0,3—2,9 Procent nachgewiesen, welchen Rammelsberg einer secundären Beränderung zuschreibt. — Obwohl von dem Mineral sehr zahlreiche Analysen von Karsten, von mir (1826) Magnus (1831), Hermann (1848), Rammelsberg, Scheerer u. A. vorhanden, so ist die Formel der Mischung doch noch nicht mit Sicherheit festzustellen. Im Allgemeinen steht sie der des Großular nahe.

Rome de l'Isle zeigte den Unterschied der Arhstallwinkel zwischen Besubian und Zirkon; Hauh, der ihn Idokras nannte, von ideá und *pāois, um anzuzeigen, daß in den Arhstallen Gestalten anderer Species gemischt vorkommen, beschrieb 1801 fünf Combinationen, 1822 neun, worunter eine zehnzählige vom Besub.

v. Kokscharow führt 6 Quadratppramiden an und 5 Diokstaeber nehst den Prismen und gibt die Abbildungen der wichtigsten Combinationen. Materialien zur Mineralogie I. 1853. — Ich habe

daran (Varietät aus Piemont) ½ P beobachtet mit dem Randkantens winkel von 9° 36′ 20″, wohl die stumpseste Quadratphramide, welche je vorgekommen ist (1835).

Hieher gehören, früher für eigene Species gehalten, die Mineralien: Frugardit von Frugard in Finnland nach N. v. Nordensftöld, Loboit nach dem Chevalier Lobo da Silveira von Berzelius, Göckumit von Göckum in Schweden, Jewreinowit nach dem Chemiker J. v. Jewreinow von N. v. Nordenskiöld; Chprin, von aes cyprium, Rupfer, wegen des färbenden Rupferzehaltes, Egeran nach dem Fundort Eger in Böhmen, Xanthit

Der reine Besuvian wird auch als Schmuckstein geschliffen und heißt in Italien im Handel Gemme du Vesuve.

Gruppe bes Epibot.

von kardóc, gelb.

Der Name ist von Hauh gegeben von Exldosic, Zugabe, weil die Basis des Prisma's nach der Stellung, welche er den Arpstallen gegeben, ein Rhomboid ist und also gegen die ähnliche des Amphibols, einen Rhombus, mit einer Zugabe erscheint, da zwei Seiten gegen die übrigen daran verlängert sind.

Diese Gruppe umfaßt drei Species, den Pistazit, Zoisit und Manganepidot. 1

Pistazit, der Name von Werner nach neoraxia, die Pistazie, wegen der ähnlichen Farbe.

Burde längere Zeit für eine Barietät von Amphibol gehalten, dann in mehrere Species unter verschiedenen Namen getrennt. So Thallit von Karsten (1800) nach Pallos junger Zweig, Arens dalit von Arendal, Delphinit von Saussure nach der Dauphiné, Delphinat, Disanit von Bourg d'Disans, Puschtinit nach dem russischen Senator von Mussin=Puschtin (eine schön pleochroische Barietät) benannt von Wagner (1842), Bucklandit nach dem engslischen Geologen Buckland von Levy 2c.

1 Ueber bas Berhältniß bes Spidot jum Granat vergl. bie Abhandlung von D. Bolger "Epidot und Granat," Zürich 1855.

Hauh (1801) nahm für die Stammform ein gerades rhomboidisches Brisma an und erwähnt sieben Combinationen. Weiß zeigte, daß die Rrystalle durch geeignete Wendung als klinorhombisch betrachtet werden können (Abh. der Berl. Akad. 1818—1819 und über die Theorie des Epidotspstems. Berlin 1820). Sine Nebersicht aller Flächen und Formen des Spidot hat Ritter v. Zepharowich gegeben (Sitzungsb. der k. Akad. der Wiss. zu Wien 1859). Vergl. auch v. Kokscharow Materialien zur Mineralogie Rußlands. B. III. und Hessenbergs mineralogische Rostizen. Daß der Spidot in durchsichtigen Krystallen als Analyseur wie Turmalin für die Lichtpolarisation gebraucht werden könne, erwähnt Kenngott (Uebersicht 2c. im Jahre 1858).

Die ältesten chemischen Analysen sind von Descotils (Karstens Tab. 1800), Bauquelin und John (1810). In neuerer Zeit haben ihn Kühn, Rammelsberg, Hermann, Scheerer, Stockars Escher u. a. untersucht.

Die Mischung ist annähernd: Rieselerde 38,76, Thonerde 20,36, Eisenord 16,35, Kalkerde 23,71, Talkerde 0,44 (Varietät von Arendal nach Rammelsberg).

Zoisit heißt der eisenfreie Epidot. Diese Species wurde durch einen Mineralienhändler, welchen Herr v. Zois auf seine Kosten in Krain, Stehermark und Kärnthen reisen ließ, auf der Saualpe in Kärnthen zuerst gefunden und Saualpit genannt. Werner gab dann den Namen Zoisit. Fast gleichzeitig wurde der Bahreuthische Zoisit vom Apotheker Funck in Gefrees entdeckt.

Rlaproth hat die Barietät von der Saualpe zuerst analysirt (1807), dann Bucholz die aus dem Bayreuthischen, mit den späteren Analysen ziemlich übereinkommend. Die Mischung ist wesentlich: Riesselerde 42,40, Thonerde 31,44, Kalkerde 26,16.

Rach Schrötter und Kuselsza enthält der Zoisit von der Saualpe 2 Procent Zirkonerde (1855).

Hieher gehört der Thulit nach dem alten Namen Norwegens, Thule, und vielleicht der Withamit, von Brewster nach dem Finder Herrn Witham benannt. Nach der krystallographischen Bestimmung von Brooke (1831) wäre der Zoisit kein Spidot, sondern käme mit der Form des Euklas überein, welches neuerlich auch Dauber bestätigt.

Nach den krystallographischen und optischen Untersuchungen von Descloizeaux ist die Krystallisation rhombisch (Ann d. min. 1859).

Manganepidot. Werners piemontesischer Braunstein. Haup (1801) theilt zuerst eine unvolldommene Analyse von einem Chevalier Napione mit, später wurde er von Cordier, Gefften (1824), Hartwall (1828), Sobrero (1840) u. a. untersucht. Er kommt mit einem bis 24 Procent Manganozyd enthaltenden Zoisit überein. — Bisher nur von St. Marcel in Piemont bekannt.

Nach Dana schließen sich als Cer-Spidote hier an: Allanit, Orthit, Bagrationit 2c., die beim Cerium näher besprochen werden sollen.

Ein Mineral von der Form des Epidot aber mit der Formel des Granat ist der (1854) von Haidinger beschriebene Partschin, nach dem Conservator der Wiener mineralogischen Sammlung Partsch, benannt; v. Hauer hat ihn analysirt und 29 Procent Manganorphul darin gesunden, wodurch er vorzüglich charakterisirt ist. Hermann stellt ihn zum Orthit (Allanit) als Mangan-Orthit. — Ohlapian in Ungarn.

Mejsnit. Der Name von Hauh gegeben, nach pelwe von pexoc, kleiner, wegen der stumpseren Phramide im Bergleich mit der von Besuvian 2c. Romé de l'Isle erwähnt zuerst seiner Krystalle, die er mit denen des Hyazinths vergleicht, aber doch eine Bersschiedenheit anerkennt. — Hausmann rechnet ihn zum Wernerit, von dem er sich durch das Gelatiniren mit Salzsäure wesentlich unterscheidet. Er ist zuerst von L. Gmelin und Stromeher (1822) analysirt worden, dann von Wolff (1843) und Rath (1853). — Die Analysen geben die Mischung des Boisit. — Hieher der Mizzonit von Scacchi (1853), von Monte Somma und vielleicht auch der Cystlopit von S. v. Waltershausen, von den Cyklopeninseln bei Catanea.

Repfelty. Der Name von nepeln, Nebel, Wolke, weil die Krystalle in Säuern zersetzt und daher trüb werden, von Hauh. Er wird zuerst als Sommit, vom Monte Somma, von de Lamétherin (1797) angeführt. Bauquelin hat ihn zuerst analysirt, jedoch den ansehnlichen Gehalt an Natron übersehen. Dieser wurde erst 1821 von Arfvedson nachgewiesen. Den hieher gehörigen Eläolith, (von elalov, Del und lisos Stein, wegen des Fettglanzes) welchen der dänische Mineralienhändler Nepperschmidt zuerst 1808 nach Freiberg brachte, bestimmte Werner als eine besondere Species unter dem Namen Fettstein. Bauquelin, welcher diesen (1809) und Klaproth, welcher ihn (1810) analysirte, fanden darin das Alkali, nahmen es aber gänzlich für Kali; Chr. Smelin zeigte (1823), daß das Alkali größtentheils Natrum seh und weitere Analhsen von Scheerer und Bromeis bestätigten es.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 44,74, Thonerbe 33,16, Natrum 16,01, Kali 6,09. — Haup bestimmte zuerst die Arhstallissation. Der Davhn nach dem Chemiker Davh und der Cavolinit nach dem italienischen Natursorscher F. Cavolini, welche Mineralien Monticelli und Covelli (1825. Prodromo della Mineralogie Vesuviana) als eigene Species aufgestellt haben, gehören nach Mitscherlich und Breithaupt zum Nephelin, zum Theil in ansfangender Zersehung. Sebenso Monticelli's Beudantit nach dem französischen Mineralogen Beudant benannt, und nach Rammelseberg und Breithaupt auch der Cancrinit, welchen G. Rose (1839) entdeckt und nach dem russischen Minister Grafen Cancringetauft hat.

Gehlenit nach dem Chemiker Gehlen von Fuchs benannt und von ihm bestimmt 1815. Dieses Mineral wurde zuerst von dem Mineralienhändler Frischholz aus dem Fassathal nach München gebracht. Fuchs hat ihn zuerst analysirt und weil nur die Sauerstoffmengen der Mischung mit bestimmten chemischen Verhältnißmengen stimmen, wenn sie von der Kalkerde und dem Eisenoryd vereinigt werden, so entnahm er davon das bestehende Verhältniß des Vicarirens (da der

Eisenozotgebalt nur 6¹-2 Procent, so andert sich wenig, ob solches oder Eisenozotul angenommen wirt.) Ich babe das Mineral im Jahre 1825 analvsirt, in Uebereinstimmung mit den späteren Analysen von Damour, Kübn und Nammelsberg.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerte 31, Thonerte 21, Cisensord 5, Kallerte 37, Tallerte 3, Wasser 3. — Descloizeaux bat die Arpstallisation als quadratisch bestimmt (1847).

hambeldtilith. Das Mineral wurde von Monticelli und Covelli zu Spren A. v. Humboldt getauft, als dieser im Jahre 1822 nach Neapel kam. Ihre chemische Analyse war unrichtig, wie ich 1833 gezeigt babe und Damour bestätigte. Meine Analyse gab: Rieselerde 43,96, Thonerde 11,20, Eisenorydul 2,32, Kalkerde 31,96, Talkerde 6,10, Natrum 4,28, Kali 0,38. — Besuv.

Eine nähere Bestimmung der Arpstallisation gab Descloizeaux (1844). Hieber gebort, mit Austausch eines Theils der Thonerde durch Sieber gebort, mit Austausch eines Theils der Thonerde durch Sieber gebort, mit Austausch eines Theils der Thonerde durch Sieber de Bellevue zuerst bestimmt und nach der Honigfarbe benannt hat (1800) und welchen zuerst (1820) Carpi, jedoch mit unrichtigen Resultaten, analysist hat. Correcte Analysen hat Damour geliefert (1844) und mit Descloizeaux gezeigt, daß der Melisith zum Humboldtilith gehöre. Brooke hat den Humboldtilith nach Dr. Sommerwill — Sommerwillit genannt.

Sarfelith, von σάρξ, σαρχός, Fleisch, wegen der Fleischsarbe, und Moog, Stein. Bon Thomson benannt (um 1807), wurde zuerst von Bauquelin (1807) analysirt. Die Probe war von Montecchio Maggiore im Bizentinischen. Bauquelin gibt 21 Procent Basser an. H. Rose analysirte (1822) einen sogenannten Sarsolith aus dem Fassathal und sand die Mischung mit der des Analcim überseinstimmend, wie auch Haup solches krystallographisch schon 1807 erwiesen hatte. Brooke bestimmte (1831) die Arpstallisation des Sarssolith vom Besud als quadratisch (mit pyramidaler Hemiedrie) und Breithaupt hält ihn (1842) für identisch mit dem Humboldtilith.

Bis dahin war der eigentliche Sarkolith noch nicht analysirt worden und Scacchi (1843) hat mit einer genauen Analyse zuerst gezeigt, daß das Mineral kein Wasser enthalte, also vom Analcim, Smelinit und Chabasit, womit es vertvechselt worden, wesentlich verschieden sep. Rammelsberg hat (1860) die Analyse Scacchi's bestätigt. Die Mischung ist wesentlich: Kieselerde 40,41, Thonerde 22,45, Kalkerde 33,05, Natrum 4,09. — Hat die Granatsormel.

Außer Brooke haben Hessenberg, v. Kokscharow und Rammelsberg die Krystallisation untersucht.

Barsowit, von G. Rose in den Barsow'schen Goldseisen im Ural entdeckt und nach dem Fundort benannt (1842). Die Mischung ist: Kieselerde 49,26, Thonerde 32,84, Kalkerde 17,90.

Zuerst von d'Andrada Stapolith, von σχαπος, Stängel, benannt, von Abilgaard Rapidolith, von banig, Ruthe, bunner Stock, von Haup Paranthin zum Theil von nagarden, verblühen wegen des Verluft des Glanzes; Link hat den Namen Wer: nerit gegeben. Die ersten Analysen find von Simon, John (1810) und Laugier, einige Barietäten von Pargas untersuchte Nordenskiöld (1821) und in größerem Umfang Hartwall (Pericul. chem. miner. de Wernerito. Aboae. 1824), Th. Wolff (De composit. fossil. Ekebergitis, Scapolithi et Mejonitis. Berol. 1843), Hermann (1853) und von G. vom Rath, welcher 13 Varietäten analpsirte (1853). Da das Mincral sehr zur Verwitterung geneigt ift, so ist cs schwer, eine Normalmischung festzustellen, es scheint, daß der ursprüngliche Wernerit darin mit dem Mejonit übereinkomme. Mancher enthält übrigens bis 8 Procent Natrum, mancher 7 Procent Kali, so daß jedenfalls mehrere Species unter dem Namen Wernerit bis jett vereinigt sind. Haup, welcher die Arpstallisation bestimmte, hat noch 1822 Wernerit und Paranthin als Species getrennt, Monteiro hatte schon 1809 aufmerksam gemacht, daß beide zu vereinigen sepen. — v. Kok: scharow hat die russischen Wernerite ausführlich beschrieben. (M. II.)

Zippe gibt (1834) für die Krystalle trapezoedrische Hemiedrie

Gisenozydgehalt nur $6^{1/2}$ Procent, so ändert sich wenig, ob solches oder Eisenozydul angenommen wird.) Ich habe das Pineral im Jahre 1825 analysirt, in Uebereinstimmung mit den späteren Analysen von Damour, Kühn und Rammelsberg.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 31, Thonerde 21, Cisensoxpb 5, Kalkerbe 37, Talkerbe 3, Wasser 3. — Descloizeaux hat die Krystallisation als quadratisch bestimmt (1847).

Humboldtilith. Das Mineral wurde von Monticelli und Covelli zu Ehren A. v. Humboldt getauft, als dieser im Jahre 1822 nach Neapel kam. Ihre chemische Analyse war unrichtig, wie ich 1833 gezeigt habe und Damour bestätigte. Meine Analyse gab: Rieselerde 43,96, Thonerde 11,20, Eisenorydul 2,32, Kalkerde 31,96, Talkerde 6,10, Natrum 4,28, Kali 0,38. — Besuv.

Eine nähere Bestimmung der Arpstallisation gab Descloizeaux (1844). Hieher gehört, mit Austausch eines Theils der Thonerde durch Eisenoryd, der Melilith, welchen Fleurieu de Bellevue zuerst bestimmt und nach der Honigfarbs benannt hat (1800) und welchen zuerst (1820) Carpi, jedoch mit unrichtigen Resultaten, analysist hat. Correcte Analysen hat Damour geliefert (1844) und mit Descloizeaux gezeigt, daß der Melilith zum Humboldtilith gehöre. Brooke hat den Humboldtilith nach Dr. Sommerwill — Sommerwillit genannt.

Sartalith, von σάρξ, σαρχός, Fleisch, wegen der Fleischfarde, und Mog, Stein. Von Thomson benannt (um 1807), wurde zuerst von Vauquelin (1807) analysirt. Die Probe war von Montecchio Maggiore im Vizentinischen. Vauquelin gibt-21 Procent Wasser an. Hose analysirte (1822) einen sogenannten Sartolith aus dem Fassathal und fand die Mischung mit der des Analcim übereinstimmend, wie auch Haup solches krystallographisch schon 1807 erwiesen hatte. Brooke bestimmte (1831) die Arystallisation des Sartolith vom Vesub als quadratisch (mit phramidaler Hemiedrie) und Breithaupt hält ihn (1842) für identisch mit dem Humboldtilith.

Bis dahin war der eigentliche Sarkolith noch nicht analysirt worden und Scacchi (1843) hat mit einer genauen Analyse zuerst gezeigt, daß das Mineral kein Wasser enthalte, also vom Analcim, Gmelinit und Chabasit, womit es verwechselt worden, wesentlich verschieden sep. Rammelsberg hat (1860) die Analyse Scacchi's bestätigt. Die Wischung ist wesentlich: Kieselerde 40,41, Thonerde 22,45, Kalkerde 33,05, Natrum 4,09. — Hat die Granatsormel.

Außer Brooke haben Hessenberg, v. Kokscharow und Rammelsberg die Krystallisation untersucht.

Barswit, von G. Rose in den Barsow'schen Goldseisen im Ural entdeckt und nach dem Fundort benannt (1842). Die Mischung ist: Kieselerde 49,26, Thonerde 32,84, Kalkerde 17,90.

Zuerst von d'Andrada Skapolith, von oxanoc, Stängel, benannt, von Abilgaard Rapidolith, von bancs, Ruthe, bunner Stock, von Haup Paranthin zum Theil von nagardew, verblühen wegen des Berluft des Glanzes; Link hat den Namen Wernerit gegeben. Die ersten Analysen sind von Simon, John (1810) und Laugier, einige Barietäten von Pargas untersuchte Nordenskiöld (1821) und in größerem Umfang Hartwall (Pericul. chem. miner. de Wernerito. Abose. 1824), Th. Wolff (De composit. fossil. Ekebergitis, Scapolithi et Mejonitis. Berol. 1843), Hermann (1853) und von G. vom Rath, welcher 13 Varietäten analysirte (1853). Da das Mineral sehr zur Verwitterung geneigt ist, so ist es schwer, eine Normalmischung festzustellen, es scheint, daß der ursprüngliche Wernerit darin mit dem Mejonit übereinkomme. Mancher enthält übrigens bis 8 Procent Natrum, mancher 7 Procent Kali, so daß jedenfalls mehrere Species unter dem Namen Wernerit bis jett vereinigt sind. Haup, welcher die Arystallisation bestimmte, hat noch 1822 Wernerit und Paranthin als Species getrennt, Monteiro hatte schon 1809 aufmerksam gemacht, daß beide zu vereinigen sepen. — v. Kok: scharow hat die russischen Wernerite ausführlich beschrieben. (M. II.)

Zippe gibt (1834) für die Krystalle trapezvedrische Hemiedrie

an, v. Rolidarow nimmt fie als peramitale. — Zum Bernerit gebort nach ber Analrie von E. Stadtmuller (1849) ber Rut: talit von Belton in Manadwiets, welchen Brooke (1824) nach bem Brofenor Ruttal benannte; ber Glaufolith, von ykarusos grunlichtlau und lidog Stein, vom Baitaliee, welchen Bergemann (1828) als eigene Species aufgestellt (nach Brooke foll er übrigens nach einem rbombiichen Prisma von 143 * 30' spalten). Es geboren serner bieber ber Paralogit Rordenstiölds (nach Renngott) und nach v. Rolidarow ter Stroganowit, welchen hermann nach dem Grafen Stroganow, Prafidenten der faiferlich Moskauischen naturforschenden Gesellschaft benannt bat. Als mehr ober weniger zersetzte Wernerite find zu betrachten: ber Algerit von Franklin, nach dem Entdecker Alger von S. Hunt benannt (1849). ber Atheriaftit von Arendal, von adeoiavros, nicht beobachtet, übersehen, von H. Beibpe (1850), der Couzeranit von Couzeran in den Pyrenäen, zuerst von Charpentier beschrieben und von Dufrénop weitet untersucht (1829).

Der Dippr d. h. nach Haup doublement susceptible de l'action du seu. Zuerst bei Mauleon von Lelievre und Gillet-Laumont (1786) aufgefunden.

Cordierit. Zuerst von Cordier in Spanien am Cap de Gates 2c. ausgesunden und wegen seines Dichroismus — Dichroit benannt (1809). Werner nannte ihn Jolith von ior das Beilchen, wegen der Farbe, Gadolin nannte ihn zu Ehren des Grafen Steinheil — Steinheilit. Der Ceplanische heißt auch Luchssapphir.

Cordier und Haup hatten seine Arpstallisation für hexagonal genommen, Mohs bestimmte sie zuerst richtig. Größere Arbeiten darüber lieferten Tamnau (Pogg. Ann. 12. 1828) und Hausmann (Ueber die Arpstallsormen des Cordierits von Bodemais in Bapern. Göttingen 1859).

Der Cordierit wurde zuerst von L. Gmelin und Stromeper (1819) analpsirt, welcher auch den sogenannten harten Fahlunit von Fahlun mit ihm vereinigte. Weiter haben ihn C. Schütz (1841),

Jackson und Scheerer (1846) analysirt. Scheerers Analyse der Barietät von Kragerös in Norwegen gab: Kieselerde 50,44, Thonerbe 32,95, Eisenophd 1,07, Talkerde 12,76, Kalkerde 1,12, Wasser 1,02.

Ueber die Eigenschaft des Cordierit, das Licht zu polarisiren, schrieb Mary (Pogg. 1826). Daß er nach drei rechtwinklichen Richtungen bei durchfallendem Lichte verschiedensärbig seh, hat Sir John Herschel beobachtet (1829) und W. Haidinger hat diese Eigenschaft in seiner Abhandlung über den Pleochroismus (1845) weiter besprochen. Ich habe ihn in dieser Beziehung mit dem Stauroskop untersucht (Münchn. Gelehrte Anz. 1856).

Der Cordierit mancher Fundorte ist zur Zersetzung geneigt und dergleichen veränderte Barietäten wurden und werden theilweise noch für besondere Species gehalten. Sie sind besonders von Th. Scheerer untersucht worden, welcher aus den Resultaten eine eigenthümliche Art von Isomorphie folgerte (1846), die er die polymere genannt hat. Er hat sie sür die Dichroitgruppe in der Art angewendet, daß er annahm, daß 1 Atom Talkerde durch 3 Atome Wasser isomorph vertreten werden könne. Dagegen haben Naumann, Haidinger, Rammelsberg und andere Einwendungen gemacht und ich habe das Betressende in einer Abhandlung über Isomorphie, Dimorphie, Polymerie und Heteromerie (Münch. Gelehrte Anz. 1850) ausssührlich besprochen. Die Mineralien, welche als mehr oder weniger veränderte Dichroite anzusehen, sind: Aspasiolith von Krageröe in Korwegen, von àanatopaae, umfassen, und Aldos, wegen des Borkommens mit wasserfreiem Cordierit. Bon Scheerer bestimmt und benannt (1846).

Chlorophyllit von Abo, von xlweos grün und Púllov Blatt, von Bonsborf bestimmt (1827), von T. Jackson benannt.

Esmarkit von Brewig, nach Esmark benannt und bestimmt von Erdmann (1841).

Fahlunit, bereits oben erwähnt. Nach Hunt gehört hieher ober steht nahe der Huronit, nach dem Huronsee benannt, von Thomson (1835).

١

Gigantolith, wegen der großen Axhstalle, von Tamela in

Finnland; von Nordenskiöld entdeckt und beschrieben (1837). Pinit, vom Pinistollen bei Schneeberg benannt. Wird schon von Karsten (1800) erwähnt und ist von Klaproth, C. Gmelin u. a. analysirt worden.

Praseolit, von *nocosos*, lauchgrün, und Aldos Stein von Brewig in Norwegen. Entbeckt von Esmark dem jüngern und anaslhsirt von Erdmann (1841). Weißit zu Ehren des Prosessor Weiß benannt und bestimmt von Trolle-Wachtmeister (1827). Findet sich bei Fahlun.

Auch der Phrargillit Nordenskiölds (1832) soll zersetzter Cordierit sehn. Der Name ist von zwo Feuer und argilla, Thon, weil er beim Erhitzen Thongeruch gibt. Finnland.

Von deuxóg weiß. Unter diesem Namen zuerst von Werner aufgestellt und von Klaproth (1797) analysirt. Rtap: roth entbeckte barin zum erstenmal im Mineralreich bas Kali, welches man bis dahin als dem Pflanzenreich ausschließlich eigen gehalten hatte. Er schlug beghalb auch vor, den Namen Pflanzenalkali in Kali umzuändern und statt Mineralalkali (für die Basis der Soda 2c.) ben Namen Natron zu brauchen. Seine Analyse stimmt mit den späteren von Arfvedson, Awdejew, Abich 2c. sehr nahe überein. Die Mischung ist: Kieselerbe 55,58, Thonerbe 23,16, Kali 21,26. — Abich gibt in einem Leucit 8,83 Procent Natrum an (und 10,4 Kali). Die gewöhnlichen Varietäten enthalten nur Spuren ober sehr geringe Mengen von Natrum. — Haup hat ihn Amphigen, von άμφι doppelt und γενεά Abstammung, weil er nach dem Würfel und zugleich nach dem Rhombendobekaeder spaltbar seh (was wohl wenig beobachtet worden ist). Man kennt bisher nur das gewöhnliche Trapezoeber als seine Krystallform.

Labrador, nach der Küste von Labrador als einem Hauptsundort benannt. Labrador Feldspath bei Karsten (1800). Labradorstein bei Werner. Klaproth hat ihn zuerst (1815) analysirt, im Alls gemeinen mit ähnlichen Resultaten, wie spätere Chemiker. Wescntlich:

Į

Rieselerds 53,42, Thonerde 29,71, Kalkerde 12,35, Natrum 4,52. — Einen natrumfreien von Ersby bei Pargas (Ersbyit) hat Noxdensstiöld (1820) analysirt.

Die Krystallisation bes Labrador hat zuerst G. Rose (1823) genauer bestimmt. — Der sarbenspielende von Labrador war um 1775 bekannt; im Jahre 1829 hat einen solchen Nordenskiöld in Finnsland bei Djamo entbeckt, bessen Farben auf scharf begränzten polygoznalen Stellen schillern. Hessel hat (1827. Kastners Arch. 10) über das Farbenspiel Untersuchungen angestellt, ebenso Senff (1830).

Bei Peterhof in der Nähe von Petersburg wurde dergleichen farbenspielender Labrador um 1780 vom General v. Bawr, und im Jahre 1784 von dem General v. Bohlen entdeckt. Bon diesem Steine sinden sich noch geschnittene Tischplatten in Petersburg. In die Nähe des Labrador gehört der sogenannte Saussurit oder Jade. Den ersten Namen gab ihm Th. v. Saussure (1806), seinem Bater zu Ehren, der ihn zuerst am Genfersee (Lemansee, daher auch Lemanit) fand.

Den Namen Jade erhielt eine Barietät, welche man für Nephrit hielt. Da man unter andern Eigenschaften diesem Stein auch die Heilung des Hüstwehs zuschrieb, so nannte man ihn auch lapis ischiaticus, italienisch pietra ischada, woraus die Franzosen Jade bildeten.

Er wurde schon 1787 von Höpfner analysirt, dann von Saussure dem jüngern und 1807 von Klaproth. Höpfners Analyse war ganz unrichtig.

Ansrthit, von &vog dos, nicht rechtwinklich, in Beziehung auf die Spaltungsverhältnisse. Bestimmt und benannt von G. Rose (1823), der ihn auch analysirt hat. Abich hat ihn (1841) mit sehr ähnlichen Resultaten analysirt. Rose fand ihn am Monte Somma, Forch hammer besbachtete ihn (1843) in großen wohlausgebildeten Artystallen in vulkanischen Tuffen aus Island, Shepard und Ram: mels berg haben ihn (1848) als Bestandtheil des Meteorsteins von Juvenas nachgewiesen, wovon er etwa 36 Procent ausmacht (mit Augit 2c.).

Die Arpstallisation ist von G. Rose und neuerlich von F.

Hessenberg (Mineral. Notizen) bestimmt worden. Die Mischung ist: Rieselerde 43,70, Thonerde 36,44, Kalkerde 19,86.

Monticelli und Covelli, unbekannt mit Rose's Bestimmung, stellten im Jahre 1825 den Anorthit als eigene Species, unter dem Namen Christianit auf, nach dem Prinz Christian Friedrich von Dänemark, welcher sich damals in Reapel aushielt und mit ihnen den Besud besuchte.

Als Anorthite ober doch nahe stehend gelten folgende Mineralien: Amphodelith, von äugw, doppelt, und ödelic Spieß, von Lojo in Finnland, bestimmt von Nordenskiöld (1832).

Bytownit nach dem Fundorte Bytown in Obercanada, von Thomson bestimmt (1837).

Diploit, von dendoog, doppelt, von zweierlei Spaltungs: flächen, nach Breithaupt; Brooke, der das Mineral zuerst beschrieb, nannte es nach dem Finder C. J. Latrobe — Latrobit (1824). Chr. Gmelin hat ihn analysirt (1826). Der Fundort ist die Insel Amitok an der Küste von Grönland.

Indianit aus Indien, danach der Name. Zuerst von Bournon beschrieben (1802). — Chenevix und Laugier haben ihn analhsirt.

Lepolith, von déxos (?) Rinde, Schale und Mos Stein, und Lindsahit (Linseit) nach der Lindsahgrube in Finnland benannt, stehen nach Hermann sowohl in Krystallisation als Wischung dem Anorthit sehr nahe (1849). Der Lepolit ist zuerst von Nordenskiöld (1842), der Lindsahit von Komonen (1843) bestimmt worden. Nach Breithaupt ist der letztere eine Pseudomorphose von Lepolit.

Polhargit, von **zol**é viel und ågyóg schimmernd, auch Rosit und Rosellan von der Rosensarbe, ist von L. Svanberg bestimmt und analysirt worden (1840). Findet sich bei Ater in Schweben.

Wilsonit nach dem englischen Chemiker Wilson benannt und bestimmt von Hunt (1854). Aus Canada.

Orthoflas, von do Jos rechtwinklich und zlaw, spalten,

Breithaupt. Feldspath ber älteren Mineralogen. Bei Ballerius (1778) Spathum scintillans. Cronstedt glaubte ihn aus einer thonigen Erde verhärtet, Wallerius ist geneigt, ihn für eine Mischung von Flußspath und Quarz zu halten. Seine Krystallisation war damals noch fast unbekannt. Es wird nur ein Spathum seintillans rhomboidale angegeben. Professor Pini von Mailand publicirte im Jahre 1779 eine Abhandlung über die Feldspathe von Baveno (Mémoire sur des nouvelles cristallisations de Feldspath etc.), in welcher er eine sehr unvollkommene Beschreibung dieser Arhstalle versucht und mehr ober weniger kenntliche Abbildungen berselben gegeben hat. - Haup (1801) nahm als Stammform ein schiefes Prisma an, wie es die Spaltungsrichtungen geben und bestimmte den Winkel der flinodiagonalen Fläche M zur Enbfläche P = 900 und zur Prismenfläche T = 120°. Er beschrieb 12 Combinationen und dreierlei Hemitropieen. Weiß hat die Arpstallisation ausführlich entwickelt (Abh. der Berl. Afad. 1816, 1820, 1835, 1838). Er nahm als Stammform das bekannte Hendpoeber an (m: m = 1180 50', p: m = 1100 41). G. Rose (1823) und Kupffer (1828 Pogg. 13) haben die Meffungen vervollständigt. Die interessanten Karlsbader-Zwillinge hat Weiß erläutert (1814 Schwag. 10). Mohs nahm als Stamm: form eine klinorhombische Pyramide an (1820). Mehrere neue Zwillingsbildungen hat Breithaupt bekannt gemacht (1858. Berg- und Huttenmännische Zeitung). Die Analysen bes Orthoklas von Wiegleb (1785), Heyer (1788), Morell (1788) und Westrumb (1790) gaben keinen Gehalt an Alkali an. Den Kaligehalt fanden zuerst B. Rose und Bauquelin, welcher ben siberischen Orthollas analyfirte. Rlaproth hat weiter mehrere Barietäten analyfirt und kommen seine Resultate mit denen späterer Analytiker im Wesentlichen überein.

Die Mischung ist: Rieselerbe 65,21, Thonerbe 18,13, Rali 16,66.

— Der grüne siberische (Amazonenstein) enthält eine Spur von Kupfersoryd; viele Varietäten haben einen kleinen Theil des Kali durch Ratrum vertreten. — Delesse sand in den meisten Feldspathen Spuren organischer Substanz. Auf phrochemischem Wege entstanden, kenns man kobell, Geschicke der Mineralogie.

Orthoklaskrystalle von Sangerhausen aus einem Aupserhochofen und von Stolberg am Harz aus einem Eisenhochosen. Die ersteren hat Hausmann 1810 und 1834 beobachtet, die letzteren sein Sohn (um 1847). Sie sind von Heine (wahrscheinlich nicht richtig) und von Abich und Rammelsberg analysirt worden.

Daß der Feldspath des meisten Granits nicht pprogener Natur sep, haben Bolger, H. Rose u. a. erwiesen.

Zum Orthoklas, welcher von Pini auch Abular (nach dem Berg Abula in der Schweiz) benannt worden ist, gehören nachstehende Mineralien:

Der Balencianit, nach der Grube Valenciana in Meziko, von Breithaupt benannt (1832).

Der Mikroklin, von μ exoós klein, wenig und *Also neigen, von Breithaupt (1832). Fundort Arendal.

Der Chesterlith von Chester in Pennsplvanien bestimmt von Both ist nach der Analyse von Smith und Brush Orthoklas.

Murchisonit nach dem Geologen Murchison von Levy (1834). Bon Heavitree bei Exeter.

Rhyakolith, von évæf Lavastrom und Moc, von G. Rose (1833). Er spricht (1852) die Meinung aus, daß das Mineral mit Rephelin gemengt und keine eigenthümliche Species sep.

Der Erhthrit, von dovdoos, roth, von Th. Thomson (1844). Von Clybe bei Bishopton. — Auch bessen Perthit von Perth in Obercanada gehört nach Dana hieher.

Der sogenannte Mondstein und der Sonnenstein, welche zu Ringsteinen geschlissen werden, gehören ebenfalls dieser Species an. Der Schiller des Sonnensteins rührt nach Th. Scheerer (1845) und Kenngott von eingemengten Schuppen von Eisenglanz oder von Göthit her. Der Sonnenstein ist 1780 von Romé de l'Isle auf der Insel Ssedlowatoi im weißen Reere, in der Rähe von Archangel entdeckt worden.

Albit, von albus, weiß.

Diese Species ift von chemischer Seite zuerft von Eggert (1819)

durch Auffinden des Natrumgehalts und von kryftallographischer Seite durch G. Rose (1823) charakterisirt worden. Die späteren Analysen von Ficinus, Stromeher (1821), Fr. Tengström (1823), G. Rose, Abich u. a. haben wesentlich dieselben Resultate gegeben, welche Eggert von der Analyse des Albit von Findo dei Fahlun erhielt. Die Mischung ist die des Orthoklas mit stöchiometrischem Austausch des Rali's gegen Natrum. Rieselerde 69,23, Thonerde 19,22, Natrum 11,55. — Ueber seine Arhstallisation haben Neumann, Breithaupt, Rahser, Hessenberg u. a. geschrieben. Brooke nannte ihn nach Prosessor, Gessenberg u. a. geschrieben. Brooke nannte ihn nach Prosessor, Biertelmaß, Biertel, in Beziehung auf die klinorhomboidische Arhstallisation. Hieher gehören, zum Theil mit Austausch kleiner Wengen des Natrums durch Rali:

Der Periklin, von Requelevic, sich ringsum neigend, in Beziehung auf die Lage der Endslächen der Prismen. Von Breithaupt (1824) als eigene Species aufgestellt und von C. G. Gmelin (1824) analysirt.

Der Logoflas, von dokog schief und zdew spalten von Breits haupt (1846), analysirt von Brush und Smith.

Der Hpostlerit, von Exo unter und andnode hart, von Breithaupt (1832) nach der Analhse von Rammelsberg.

Der Peristerit, von Asplotsges die Taube, wegen der wie am Hals einer Taube schillernden Farben. Bon Thomson (1843) als Species aufgestellt. Fundort Perth in Obercanada. Nach der Analyse von Hunt.

Oligsklas, von oder os wenig und zdes spalten, von Breitschaupt (1826). Berzelius erwähnte ihn schon 1825 in seinem Jahresbericht als ein neues Mineral, welches Dalman im Granit zu Danviks-Zoll bei Stockholm aufgesunden hat und welches er später Natrumspodumen nannte. Er machte auch schon ausmerksam, daß das Mineral wahrscheinlich oft mit Feldspath verwechselt worden sep.

Mit der Analyse von Berzelius stimmen im Wesentlichen die späteren von Hagen, Francis, Chodnew, Scheerer u. a. überein.

Die Mischung ist, mit mehrfachem Wechsel im Kalk- und Natrumgehalt, annähernd: Rieselerbe 63,01, Thonerbe 23,35, Kalkerbe 4,24, Natrum 8,40.

Hieher gehören der Hafnefjordit von Hafnefjord in Island und der Unionit von Unionville in den Vereinigten Staaten.

Helsen berg, welcher zu sämmtlichen der Feldspathgruppe gehörigen Species krystallographische Beiträge geliefert hat (dessen Wineral. Notizen) ist der Meinung, daß der Oligoklas keine eigenthümliche Kryftallisation zeige und ein veränderter Albit oder Periklin sep.

Nach Deville ist der Andesin aus den Cordilleren der Andes, ein mehr oder weniger zersetzter Oligoklas. Abich hat ihn (1841) als eine eigene Species aufgestellt.

Bergl. über die obige Feldspathgruppe Abich in Bogg. Ann. L. und Frankenheim in Leonhards N. Jahrb. 1842. — Ueber die Zwillingsgesetze der klinorhomboidischen Feldspäthe s. G. E. Kanser in Pogg. Ann. B. 34. 1835. Ueber ihre Mischung: Th. Scheerer in Leonh. Jahrb. 1854. Sie geben nach seiner Ansicht Belege zur polymeren Jsomorphie und scheinen mehrere auch in der Form des Wernerits, also dimorph, zu krystallisiren.

Halophan, von valog Glas und pavog scheinend, von Sartorius v. Waltershausen (1855) ist der Form nach ein Feldspath (dem Orthoklas sehr ähnlich) und zeichnet sich in der Mischung durch einen bedeutenden Gehalt an Barpt aus. Er ist von Waltershausen, Uhrlaub und Stockar-Escher analysirt worden und hat der letztere gezeigt, daß die früher angegebene geringe Menge Schwefelsäure in reinen Arystallen nicht vorkomme. Die Nischung ist, das Kali zum Theil durch Natrum vertreten: Rieselerde 52,12, Thonerde 21,73, Barpterde 16,19, Kali 9,96. Bis jest nur im Binnenthal in Wallis gefunden.

Als vulkanische amorphe Gläser feldspathiger Mineralien gelten ber Obsidian und Bimsftein, ber Pechstein und Perlstein.

Obsidian. Einen lapis Obsidianus, nach Obsidius, ber ihn aus Aethhopien gebracht hatte, benannt, erwähnt schon Plinius. Ueber den Obsidian hat im Jahre 1768 Caplus eine Abhandlung geschrieben. Bergmann erwähnt ihn, als unter dem Namen 38ländischer Achat bekannt, in seiner Abhandlung: De productis Vulcanicis. Opusc. IV. 204, und giebt auch eine Analyse mit 69 kieseliger, 22 thoniger und 9 Eisen-Erde. Er wurde weiter von Stuke (1797), Trommsdorff und Abilgaard untersucht, aber erst Klaproth und Bauquelin fanden den Kaligehalt. In neuerer Zeit hat ihn vorzüglich Abich (1843) analysirt, Murdoch (1846), Deville, Erdmann u. a.

Der Obsidian war schon den alten Griechen bekannt, welche ihn zu Pfeilspitzen u. dergl. benützten. Die alten Mexikaner haben ihn in ähnlicher Beise gebraucht und in einem Schreiben von Cortez (von 1520) an den Kaiser Karl V. wird erwähnt, daß in Mexiko Barbiere mit Obsidianmessern rasiren. Er wird zu Schmuckgegenständen, Dosen, Spiegeln u. dergl. geschliffen. — Daß der Obsidian ein rasch abgekühltes Glas sep, zeigt eine Beobachtung Damours, (von 1844), wonach ein Obsibian beim Zersägen plötlich mit einer starken Detonation zersprang und zersplitterte (Comptes rendus). Ich habe mit einem Marekanit, so genannt vom Fundort am Bache Marekanka in Kamtschatka, ähnliches beobachtet. Es wurden aus einem rundlichen Stücke zwei Platten geschnitten, deren eine beim Poliren rings am Rande zersplitterte, das Innere aber unversehrt blieb. Diese Platte zeigte sich im Staurostop einfach brechend, während die ganz, auch am Rande, erhaltene deutliche Spuren von Doppelbrechung gab, wie ein rasch gefühltes Glas. (Münchener Gelehrte Anzeigen 1855).

Den Pechstein, vom Fettglanz benannt, erwähnt Schulze (1759) und Pötschen (mineralogische Beschreibung der Gegend um Meissen. 1779). Wiegleb und Gerhard haben ihn zuerst analysirt, aber sehr unvollsommen. Sie erwähnen kein Alfali. Klaproth analysirte den Pechstein vom Meisner (1802) und giebt 1,75 Procent Natrum an. D. L. Erdmann analysirte ihn (1832), dann Knox, und unter den neueren Delesse, v. Hauer, Jackson, Scheerer u. a. Die Mischung gleicht der des Obsidian.

Der Perlstein, von der körnigen Struktur und dem perlenähnlichen Ansehen benannt. Er wird von Dolomien (Reise nach den liparischen Inseln 1783) erwähnt, Spallanzani (1785), Severgin (1794), Fichtel (1791) u. a.

Alaproth analysitte ben ungarischen Perlstein (1802), serner Bauquelin, Erdmann (1832), Delesse, S. v. Walters. hausen u. a.

Die Analysen zeigen feldspathähnliche Mischung. Hieher gehören ber Sphärulit, von der kuglichen Gestalt, der Baulit, nach dem Berge Baula in Island von Forchhammer benannt (1842) und der Krablit Forchhammers, vom Bulkan Krabla auf Island benannt.

Der Bimsstein ist das schaumige Glas dieser Gesteine.

Siehe die größere Abhandlung von D. L. Erdmann in bessen Journal für Chem. B. 15. 1832.

Reiphan, von recepanis, dreifach erscheinend, von Haup benannt (1801). Zuerst von d'Andrada (um 1799) unter dem Ramen Spodumen, von onodeos, aschsarbig, erwähnt. Bauquelin, Berzelius; Hisinger und A. Bogel, die ihn zuerst analysirten, entging das Lithion, welches Arfvedson (1818) darin nachgewiesen hat. Man kannte zuerst die Barietät von Uton. 1817 wurde durch v. Leonhard und A. Bogel die Barietät aus Throl bekannt, welche Bogel analysirt hgt. 1825 entdeckte Ruttal das Mineral zu Sterling in Massachusetts. Das Alkali betreffend, so gaben Bauquelin in seiner ersten Analyse, und ebenso Berzelius und Hisinger gar keines an, später fand Bauquelin Kali und Bogel ebensalls, nachdem aber Arfvedson das Lithion, und erst Hagen (1840) zeigte, daß neben diesem auch Natrum in kleiner Menge enthalten setz.

Haup und Brooke konnten nur das Spaltungsprisma bestimmen, im Jahre 1850 aber entbeckte Chen Weeks bei Norwich in Massa: chusetts große ausgebildete Arhstalle dieses Minerals; welche von Dana bestimmt und gemessen und als hombomorph mit den Augit-

derhstallen erkannt worden sind. — Brush hat diesen sowie den Spodumen von Sterling analysirt. — Die Mischung ist (mit Vertretung eines kleinen Theils des Lithion durch Natrum) wesentlich: Rieselerde 64,98, Thonerde 28,88, Lithion 6,14.

Petalith, von nérador, Blatt. Ueber dieses von d'Andrada auf Utön entdeckte und benannte Mineral blieb man lange in Ungewisheit, bis Svedenstierna dasselbe im Jahre 1817 bei einem Besuch jener Insel wieder fand. Arsvedson hat es analysirt und darin ein neues Alkali entdeckt (1818), welches er Lithion (von 11905, Stein) nannte. Stromeher und Regnault (1839) anaslysirten ihn mit ähnlichen Resultaten, Hagen (1839) zeigte, daß er auch Ratrum enthalte. Die neueren Analysen sind von Smith und Brush, Kammelsberg und Plattner.

Die Mischung nähert sich: Kieselerbe 78,29, Thonerbe 17,40, Lithion 3,18, Natrum 1,13. Eine Barietät von Elba hat Breits haupt Kastor genannt (wegen des Zusammenvorkommens mit einer andern Species, die er Polluz tauste). Die Krystallisation ist nur unvollkommen bekannt.

Gruppe ber Glimmer.

Die Glimmer sind bis zu Ende des vorigen Jahrhunderts mit dem Tall und Spps verwechselt worden. Als Glacies Mariae sindet man Glimmer bei Em. König erwähnt, 1687, und U. Härne führt Lapides micacei an, 1694. Mica bezeichnet im Lateinischen etwas im Sande wie Glas oder Silber schimmerndes. Als Mica sindet sich der Glimmer bei J. Woodward, 1728, dann als Vitrum Ruthenicum, worüber Stange 1767 eine Abhandlung geschrieben hat (Mineralogische Belustigungen. B. 5).

Wallerius (1778) hat Glimmer und Talk bestimmter getrennt als seine Borgänger. Er führt an, daß man ihn Glacies Mariae nenne, weil man Bilder und Statuen der heiligen Jungfrau mit seinen glänzenden Schuppen bestreue und ziere.

Bergmann hat ihn vor dem Löthrohr untersucht (1792) und

Der Perlstein, von der körnigen Struktur und dem perlensähnlichen Ansehen benannt. Er wird von Dolomieu (Reise nach den liparischen Insekn 1783) erwähnt, Spallanzani (1785), Sesvergin (1794), Fichtel (1791) u. a.

Rlaproth analysitte den ungarischen Perlstein (1802), serner Bauquelin, Erdmann (1832), Delesse, S. v. Waltershausen u. a.

Die Analpsen zeigen feldspathähnliche Nischung. Hieher gehören der Sphärulit, von der kuglichen Gestalt, der Baulit, nach dem Berge Baula in Fland von Forchhammer benannt (1842) und der Krablit Forchhammers, vom Bulkan Krabla auf Island benannt.

Der Bimsstein ist das schaumige Glas dieser Gesteine.

Siehe die größere Abhandlung von D. L. Erdmann in dessen Journal für Chem. B. 15. 1832.

Trippan, von toegawis, breifach erscheinend, von Haup benannt (1801). Zuerst von d'Andrada (um 1799) unter dem Namen
Spodumen, von onodoos, aschsarbig, erwähnt. Bauquelin,
Berzelius; Hisinger und A. Bogel, die ihn zuerst analysirten, entging das Lithion, welches Arfvedson (1818) darin nachgewiesen hat. Man kannte zuerst die Barietät von Utön. 1817 wurde
durch v. Leonhard und A. Bogel die Barietät aus Throl bekannt,
welche Bogel analysirt hgt. 1825 entdeckte Nuttal das Mineral
zu Sterling in Massachietts. Das Alkali betreffend, so gaben
Bauquelin in seiner ersten Analyse, und ebenso Berzelius und Hisinger gar keines an, später sand Bauquelin Kali und Bogel
ebensalls, nachdem aber Arfvedson das Lithion gesunden hatte,
sanden Stromeyer und Regnault nur Lithion, und erst Hagen
(1840) zeigte, daß neben diesem auch Natrum in kleiner Menge enthalten sep.

Haup und Brooke konnten nur das Spaltungsprisma bestimmen, im Jahre 1850 aber entdeckte Eben Weeks bei Norwich in Massa: chusetts große ausgebildete Krystalle bieses Minerals; welche von Dana bestimmt und gemessen und als hombomorph mit den Augit-

krhstallen erkannt worden sind. — Brush hat diesen sowie den Spodumen von Sterling analysirt. — Die Mischung ist (mit Vertretung eines kleinen Theils des Lithion durch Natrum) wesentlich: Kieselerde 64,98, Thonerde 28,88, Lithion 6,14.

Petalith, von nérador, Blatt. Ueber dieses von d'Andrada auf Utön entdeckte und benannte Mineral blieb man lange in Ungewißheit, dis Svedenstierna dasselbe im Jahre 1817 bei einem Besuch jener Insel wieder fand. Arfvedson hat es analysirt und darin ein neues Alkali entdeckt (1818), welches er Lithion (von Usoc, Stein) nannte. Stromeher und Regnault (1839) anaslysirten ihn mit ähnlichen Resultaten, Hagen (1839) zeigte, daß er auch Natrum enthalte. Die neueren Analysen sind von Smith und Brush, Rammelsberg und Plattner.

Die Mischung nähert sich: Rieselerbe 78,29, Thonerbe 17,40, Lithion 3,18, Natrum 1,13. Eine Barietät von Elba hat Breits haupt Kast or genannt (wegen des Zusammenvorkommens mit einer andern Species, die er Polluz tauste). Die Krystallisation ist nur unvollkommen bekannt.

Gruppe ber Glimmer.

Die Glimmer sind bis zu Ende des vorigen Jahrhunderts mit dem Talk und Gpps verwechselt worden. Als Glacies Mariae sindet man Glimmer bei Em. König erwähnt, 1687, und U. Hiärne sührt Lapides micacei an, 1694. Mica bezeichnet im Lateinischen etwas im Sande wie Glas oder Silber schimmerndes. Als Mica sindet sich der Glimmer bei J. Woodward, 1728, dann als Vitrum Ruthenicum, worüber Stange 1767 eine Abhandlung geschrieben hat (Mineralogische Belustigungen. B. 5).

Wallerius (1778) hat Glimmer und Talk bestimmter getrennt als seine Borgänger. Er führt an, daß man ihn Glacies Mariae nenne, weil man Bilder und Statuen der heiligen Jungfrau mit seinen glänzenden Schuppen bestreue und ziere.

Bergmann hat ihn vor dem Löthrohr untersucht (1792) und

analysirt; Kirwan, Bauquelin und Cheneviz (1800), haben ebenfalls Analysen geliefert, die mehr oder weniger sehlerhaft und leines Alfaligehaltes erwähnen.

Genauere Analysen gab Alaproth (1810) und machte auf den Unterschied des talkerdehaltigen und talkerdefreien Glimmers aufmerksam und auf den bedeutenden Kaligehalt. Die analysisten Barietäten waren ein Ruskowit aus Sibirien und ein Biotit von daher, serner der Lithionit von Zinnwald, in welchem ihm das Lithion im Kalientging.

Im Jahre 1816 machte Biot auf das verschiedene Berhalten der Glimmerarten im polarisirten Licht ausmerkam und daß sie in zwei Klassen zersallen, nämlich in solche mit einer optischen Are und in solche, wo sich deren zwei in verschiedenen Winkeln kreuzen, ferner, daß die erste Klasse sich durch einen großen Gehalt an Talkerde auszeichne (Mémoire sur l'utilité de la polarisation de la lumière etc). Einige Jahre nachher (1820) analysirte H. Rose mehrere Glimmerarten und fand, daß sie etwas Flußsäure enthalten, gleichzeitig analysirten C. G. Gmelin und P. A. Wenz den Lepidolith und sanden dessen Gehalt an Lithion und Flußsäure. Gmelin beobachtete (1824) auch, daß sich die lithionhaltigen Mineralien überhaupt dadurch charakterisiren, daß sie die Flamme purpurroth färben, wodurch man ein leichtes Rennzeichen gewann, Lithionglimmer von andern zu unterscheiden.

Die Barietäten bes einachsigen Glimmers von Monroe in ReuPort, Riast und Karofulik in Grönland analysirte ich im Jahre 1827
und zeigte wie diese Glimmer von den zweiazigen dadurch chemisch zu
unterscheiden seben, daß sie von concentrirter Schwefelsäure im Kochen
zerseht werden, welches bei den letzteren nicht geschieht. 1839 hat
Svanderg mehrere Glimmer analysirt, ferner Bromeis, Rosales,
Shodnew u. a. Die Lithionglimmer sind von Turner, Regnault,
Rammelsberg u. a. untersucht worden. Gegenwärtig kennt man
zegen 100 Analysen dieser Mineralien, welche gleichwohl noch nicht
zu sicheren Formeln geführt haben. Rammelsberg hat die meisten
berechnet. Die Species oder Gruppen nahestehender Species sind:

1. Biett ober einariger Glimmer, Magnesiaglimmer. Der Rame Biotit ift von Hausmann gegeben worben, um an Biots Verdienste in der Arpstalloptik der Glimmer zu erinnern. Viele dieser Glimmer nähern sich einer Granatmischung, in welcher A vorzugstveise Thonerde, R = Talkerde, Kali, Natrum; im Allgemeinen sind sie nach Rammelsberg Verbindungen von Singulo= filicaten = R³ Si + n H Si. Die Arhstallisation ist noch nicht hinlänglich bestimmt. Sie ist heragonal, wenn das Mineral wirklich optisch einagig ist, und unter bieser Boraussetzung habe ich (1827) einige Winkelmessungen für ein Rhomboeder berechnet und hat v. Aokscharow 1 eine hexagonale Phramibe angenommen. Wenn die optische Einaxigkeit wegen Aleinheit des Winkels zweier Aren nur eine scheinbare wäre, so könnte der Biotit rhombisch oder klinorhombisch sehn und wäre bann der Phlogopit nur als eine Barietät desselben zu betrachten. Die dunkle Farbe der meisten Bivtite gestattet nicht hinlänglich dicke Platten zu den optischen Untersuchungen anzuwenden und den optischen Charakter sicher nachzuweisen.

Als Fundorte für sehr großblätterige Massen sind Miast im Ural und Monroe in Neu-Port bekannt. Die Arhstalle vom Besuv (mit klinorhombischem Habitus) sind von G. Rose, Brooke, Miller und v. Kokscharow gemessen und von Chodnew und Bromeis analhsirt worden. Zum Biotit gehört Breithaupts Rubellan, von rubellus, roth.

2. Muscovit, nach Dana, Moscovit von Moscovia, Rußland. Zweiaziger Glimmer. Kaliglimmer. Diese Glimmer sind nach Rammelsberg im Allgemeinen Verbindungen von Kalitrisilicat und Thonerdesingulosilicat = RSi + nKSi. Kaum ist ein Mineral optisch so vielsach untersucht worden als der Muscovit in seinen Varietäten und schienen anfangs diese Untersuchungen eine höchst mannigsaltige Reihe von Species zu bezeichnen. Biot hatte (1816) geglaubt vier Hauptgruppen unterscheiden zu können, je nach dem Winkel der optischen

¹ Materialien zur Mineralogie Rußlands II. 294. Bergl. Kenngott, Sitzungsb. ber Wiener Mat. 1853.

Aren von 50°, 63°, 66° und 74° bis 76°. Senarmont zeigte (1852) daß diese Winkel je nach der Vertretung isomorpher Rischungstheile auf das mannigfaltigste wechseln, ohne daß das Mischungsgesetz wesentlich verändert wird. — Silliman zeigte (1850), daß,- im Gegensat zu Biots Erfahrungen, die Ebene der optischen Aren nicht nur in die Neinere Diagonale der basischen Flächen, sondern bei mehreren Barietäten auch in die Ebene ber größeren Diagonale falle. Grais lich hat (1853) eine große Reihe solcher Muscovite untersucht und giebt (1854) an, daß der Winkel der optischen Agen an ein und dem: selben Stud um 60—80 variire, je nachdem die Schichten der Blätter bichter oder minder dicht aneinander haften. — Das stauroskopische Verhalten sowohl der ein- als zweiarigen Glimmer ist von mir (1855) beschrieben worden. — Die Krystallisation des Muscovits wurde von Haup als rhombisch bestimmt, von Philipps und Dufrenop zum Theil als klinorhombisch. Senarmont nimmt sie als rhombisch an, ebenso Grailich, Dana und Kokscharow; sie zeigen hemiedrische Ausbildung zu klinorhombischem Formenthpus. Rokscharow hat die russischen Muscovitkrystalle besonders genau untersucht, beschrieben und abgebildet (Materialien 2c. 1854—1857).

Die optischen Untersuchungen von Silliman, Senarmont, Blake und Grailich haben aber noch eine Klasse Glimmer kennen gelehrt, an welchen zwar zwei optische Azen bemerkbar sind, die sich aber unter einem dis 1° und weniger herunter gehenden Winkel zussammenneigen und ihren Gränzwinkel in 15° zu haben scheinen. Biele dieser Glimmer sind der Mischung nach Biotite und das Erscheinen zweier Azen dei mehreren wohl von andern Ursachen als von der normalen Arpstallisation herrührend. Dana nennt sie Phlogopite (von Ploywoos, von seurigem Ansehen, nach Breithaupt). W. Richolson beobachtete (1788), daß der russische Glimmer ein bedeutendes electrisches Ladungsvermögen besitze und construirte eine electrische Batterie aus Glimmerscheiben.

Zum Muscovit gehören oder schließen sich (zum Theil zersett) an ihn an:

Der Fuchsit, nach dem Mineralogen v. Fuchs, von Schaffs häutl benannt (1842). Er enthält 3,95 Procent Chromogyd. Vom Schwarzenstein im Zillerthal.

Der Margarodit, von μαργαρώδης, perlenfarbig, von Schafshäutl (1843). Zillerthal, Monroe 2c. Er enthält bis 5 Procent Wasser (etwas Wasser, bis 3 Procent enthalten alle Mussevite). Nach Smith und Brush dürste hieher auch der Damourit gehören, von Delesse (1846) nach Damour benannt. Bon Pontivy.

Der Margarit, von $\mu\alpha\rho\gamma\alpha\rho l\tau\eta\tau$, die Berle, in Beziehung auf den Perlmutterglanz. Eine eigenthümliche durch den Raligehalt und die geringe Menge an Alfalien charakterisirte Species. Sie wird schon von Mohs (1820) erwähnt. Ist zuerst von Du Menil, neuerlich (1851 und 1853) von Hermann, Smith und Brush analysirt worden. Sie zeigten auch, daß mit ihm der Emerylith von L. Smith (1850) übereinkomme. — Der Margarit sindet sich zu Sterzing in Tyrol. — Hieher auch der Corundellit und Clingsmannit.

Der Euphyllit, von ev wohl, und guddor, Blatt, von Silliman (1850). Von Unionville in Pennsplvanien.

Der Ephesit, nach dem Fundort Ephesus, von J. L. Smith (1850).

Der Diphanit, von de doppelt und pavóg leuchtend, scheinend; von Nordenskiöld (1846). Vom Ural. In die Nähe des Margarit.

Der Gilbertit, von Thomson, nach dem Präsidenten der Geologischen Gesellschaft in London, Dav. Gilbert, benannt und von Lehunt analysirt (1835). St. Austle in Cornwallis.

Der Sericit, von $\sigma\eta\varrho\iota\varkappa\acute{o}v$, die Seide, wegen des seidenartigen Glanzes, von R. List (1850). Vom Taunus.

3. Lithienit, vom Lithiongehalt, auch Zinnwaldit von Zinnwald, Lepidolith, von Lexidion, kleine Schuppe, Lithionglimmer.

Diese Glimmer sind durch den Lithiongehalt und durch größere Renge Fluor, als bei den vorhergehenden vorkommt, vorzüglich charakteristet. Ihre Leichtschmelzbarkeit unterscheidet sie leicht. Ich habe

(1830) gezeigt, daß sie nach dem Schmelzen von Säuren zersetzt werden, ohne zu gelatiniren. Rammelsberg hat neben dem Lithion auch Natrum gefunden, welches die früheren Analysen nicht angeben. Eine bestimmte Formel läßt sich zur Zeit nicht aufstellen.

Diese Glimmer können auch zu den kieselflußsauren Verbindungen gestellt werden.

Glimmer ist, als Product vom Kupferproces bei Garpenberg in Schweben von Mitscherlich beobachtet und analysirt worden (1823). Die meisten Glimmer enthalten nach Delesse Spuren organischer Substanz.

Staurolith, von σταυρός, Kreuz, und Aldos, Stein, in Beziehung auf die freuzsörmigen Zwillingsfrystalle. Der. Name von Delame: thérie (1792). Alte Namen sind Basler Taufstein, schwarzer Grasnatit, Kreuzstein. Man zählte das Mineral zu den Barietäten des Schörls, auch zur Hornblende. Die gewöhnlichen Zwillinge beschrieb schon Romé de l'Isle (1777). Die ersten Analysen sind von Collet Descotils, Bauquelin und Klaproth (1807), unter den neueren Analytikern hat sich besonders Jacobson (1844) mit diesem Mineral beschäftigt. Die Mischung ist noch nicht sicher bestimmt. Eine Barietät vom St. Gotthard gab nach der Analyse von Jacobson: Rieselerde 29,13, Thonerde 52,10, Eisenopyd 17,58, Talkerde 1,28.

Seine Krhstalle hat Haup zuerst näher bestimmt und Weiß (1831) seine Zwillinge erläutert. — Für reinere Krhstalle sind der St. Gotthard, für größere Zwillinge Quimper in der Aubergne und Compostella in Spanien als Fundorte bekannt.

Andalusit, nach Andalusien als Fundort, benannt von Delames therie. Der Graf Bournon kannte ihn bereits (als Diamantsspath) 1789. Karsten erwähnt ihn (1800) nicht, wohl aber den zugehörigen Chiastolith, welchen er nach der Aehnlichkeit der Zeichsnung auf dem Querschnitt der Prismen mit einem griechischen X tauste. Er sagt, daß man ihn in Frankreich schon seit dem Jahre 1751 durch De Robien kannte, welcher ihn in seiner Dissertation sur la

komé de l'Isle hat eine Abbildung davon gegeben. Hauh nennt den Chiastolith Macle, d. i. ein hohler Rhombus, und beschreibt die Rrystalle aus der Bretagne und von San Jago di Compostella. — Werner nannte ihn Hohlspath. Bernhardi und Beudant haben ihn zuerst mit dem Andalusit vereinigt, und ist diese Vereinigung durch Bunsens Analyse gerechtsertigt worden. Hausmann bemerkt nach einer Mittheilung des Fürsten zu Salmshorstmar, daß die schwarze Zeichnung östers von eingemengten kohligen Theilen herrühre und nach dem Glühen die Masse der Arystalle als ein homogenes Ganze erscheine. Die älteren Analysen des Andalusit sind von Bucholz und Gupton (1803), die neueren des Andalusit und Chiastolith von Bunsen (1840), Erdmann, Phingsten, Hubert u. a.

Die Mischung ist: Rieselerde 37,5, Thonerde 62,5. Die Krpstallisation hat zuerst Leonhard näher bestimmt, die genaueren Messungen gab Haidinger, welcher auch an Krystallen aus Brasilien einen deutlichen Trichroismus beobachtet hat (1844).

Disthen, von 8/5 und TSevos, von zweierlei Kraft, in Beziehung auf das bald positive bald negative electrische Verhalten und auch wegen der zweierlei Härte auf den Spaltungsslächen. Dieser Name wurde von Hauh gegeben, der Prismen und Spaltungsform zuerst bestimmte.

Werner hat ihn Chanit, von xύανος, blau, getauft. Man kennt ihn seit 1784 und haben bereits v. Saussure d. j. 1790, Struve und Herrmann Analhsen angestellt, welche ganz sehlerhaft. sind und 13—39 Procent Talkerde angeben. Zuerst hat ihn 1809 Klaproth genauer analysirt; derselbe bemerkt über den Saussuressichen Namen Sappare, imit welchem das Mineral längere Zeit bezeichnet wurde, daß er von einer sehlerhaften Aussprache von Sapphir herkomme, indem ihn ein englischer Mineralienhändler Jeans der blauen Farbe wegen als solchen bezeichnen wollte und Saussure

¹ Bergl. Bergmännisches Journal 1790. 3. Jahrg. 1. Br. S. 149.

ihn unter diesem verstümmelten Namen Sappare vom Herzog von Gordon zugeschickt erhielt. Früher wurde er auch blauer Schörl oder Schörlspath, blauer Talk und blauer Glimmer genannt. Sage nennt ihn eine Art von Berill. Die neueren Analysen von Arfvedsson, Rosales, Marignac, Erdmann; Smith und Brush u. a. geben ihm die Mischung des Andalusit, welche also dimorph erscheint. Rach Forchhammer rührt die blaue Farbe von einem Gehalt an phosphorsaurem Sisenogydul her, nach Delesse enthält er Spuren organischer Substanz.

Es gehören hieher ober stehen in der Mischung nahe:

Der Monrolith, nach Monroe in Reu-Jork benannt und als eigene Species aufgestellt von Silliman b. j. (1849). Die Analysen von Smith und Brush zeigten, daß er Disthen sep.

Wörthit, nach Herrn v. Wörth benannt und bestimmt von Heß (1830), welcher, mit 4,6 Procent Wasser, veränderter Disthen zu sehn scheint. Um Petersburg in Geschieben.

Der Xenolith, von Kerós, ein Fremder, und AcGos, Stein, in Beziehung der Entdeckung des Minerals bei Peterhof in Finnland in (fremden) Geschieben, von Nordenskiöld (1843).

Der Sillimanit, eine zeitlang für Anthophyllit gehalten, von Bowen (1830) unterschieden und nach dem amerikanischen Minera-logen Silliman benannt. Nordamerika. Nach Dana bedarf das Mineral einer nähern Untersuchung und ist vielleicht eine besondere, dem Disthen übrigens chemisch sehr nahestehende Species. — Nach Descloizeaux's optischen Untersuchungen ist die Krystallisation des Sillimanit rhombisch, also ganz verschieden von der des Disthen (1859).

Der Bucholzit, nach dem Chemiker Bucholz von Brandes getauft, der Fibrolith, von sidra, Faser, und MIGoc, Stein, und der frühere Rhätizit vom alten Rhätien (Tyrol), von Werner, sind gemengte, ebenfalls hieher gehörige Mineralien.

In seiner Art ganz eigenthümlich ist die zuerst von Germar (1817) beobachtete Verwachsung und gegenseitige Ergänzung von Disthen: und Staurolithkrystallen.

Emaragd. Quéque dos und Berillus finden sich schon bei den Alten. Die Abstammung des Namens ist unbekannt.

In den früheren Analysen von Bergmann, Achard (1779), Bindheim (1790), Heper (1791), Hermann, Lowit, Bausquelin und Klaproth wurde die Berillerde nicht erkannt, sondern für Thonexde genommen. Erst 1798 entdeckte Bauquelin diese Erde im Bezill und dann wurde sie sogleich von Haup auch im Smaungd vermuthet, den viele dis dahin für ein verschiedenes Mineral hielten. Bauquelin fand sie auch dei einer neuen Analyse des Smaragds und Klaproth sand sie nun ebenfalls. Haup vereinigte darauf, wie schon Romé de l'Isle gethan hatte, den Smaragd und den Berill, und so auch Karsten (1800), während sie Werner noch 1811 als zweierlei Species bezeichnete. Die Berillerde wurde ansangs Glycinerde, Süßerde genannt, von plowers, süß, wegen ihrer süßen Salze; Link und Klaproth schlugen die Bezeichnung Berillerde vor.

Die Arbeiten späterer Analytiker, namentlich die von Moberg (1844) bestätigten im Wesentlichen die letzten Analysen von Bauquelin und Klaproth und gehen: Rieselerde 67,46, Thonerde 18,74, Berillerde 13,80. Den Chromgehalt der peruanischen Smaragde hat Klaproth zu 0,3 Procent, Bauquelin aber zu 3,5 Procent (Orph) angegeben. Im Smaragd aus bem Heubachthal fand Hofmeistex kein Chrom und Lewy schreibt die grüne Farbe der Smaragde von Muso, in Reu-Granada, einer organischen Substanz zu (1858). — Die Arpstallisation hat zum Theil schon Romé de l'Isle bestimmt. Haup (1800) giebt 7 Combinationen, barunter keine biberagonalen Phramiden, bei Mohs (1824) findet sich eine angegeben, bei Naumann (1828) zwei. Mohs nahm ein Rhomboeber als Stammform, die meisten späteren Mineralogen eine Heragonppramide, welche Rupsfer genau gemessen hat. Gegenwärtig kennt man 8-heragonale Phra: miden (normal und diagonal), 4 diheragonale Phramiden, 1 dihera: gonales Prisma, das hexagonale Prisma (normal und diagonal) und die basische Fläche, welche Gestalten besonders an den russischen Arpstallen entwidelt find und von v. Rokscharow (Materialien B. I. 1853)

genau gemessen und in mannigfaltigen Combinationen abgebildet worben sind.

Berühmte Fundorte für die Berill genannten Barietäten sind im Ural und im Nertschinsker Gebiet, besonders im Gebirgszug Adun-Tschilon. Sie sind im Jahre 1723 von dem Nertschinsker Gurko wentdeckt worden. Im Jahre 1796 wurden dort für mehr als 5 Pud reine und zur Berarbeitung taugliche Berille (sog. Aquamarine) gestunden. Nan sand Prismen dis über 9 Zoll Länge und 1—2 Zoll Dicke, im Gewicht von 5—6 Pfunden.

Die ruffischen Smaragde aus dem Katharinenburger Bergrevier wurden im Jahre 1830 von einem Bauer beim Auffuchen von Wurzeln zur Theergetvinnung im Beresoto'schen entdeckt, die eigentlichen Lagerstätten fand hierauf der Direktor der Katharinenburger Steinsschleiserei v. Kokowin. Es kamen Krystalle dis zu 40 Centimeter Länge dei 25 und mehr Centimeter Dicke vor. Diese Smaragde hielt man früher als von Sisenogyd gefärbt, die neueren genaueren Unterssuchungen erwiesen aber, daß sie auch von Chromogyd die Farbe haben.

Die berühmten Smaragdgruben im Tunkathal in Columbia find im Jahr 1555 entdeckt und 1568 von den Spaniern bearbeitet worden. Die von Neu-Granada kannten die Spanier schon 1537 und beuteten sie gierig aus, "die Hacke in der einen, das Schwert in der andern Hand," wie eine alte Chronik erzählt.

Die Minen von Zabarah, bei Kosseir am rothen Meere (sonst berühmt), kannte man, zu Folge einer dort aufgefundenen Hieroglyphenschrift schon 1650 v. Chr. — Auch Brasilien liefert diese Steine.

Fehlerfreie Schmucksteine von Smaragd werden das Karat mit 30 Thaler bezahlt, die Berille oder Aquamarine kosten aber das Karat nur 2—3 Thaler.

Für ein mussiges Vorkommen trüber und mißfarbiger Arpstalle sind Limoges in Frankreich und Neu-Hampshire (Acworth und Grafton) in Nordamerika bekannt. Man fand an letzteren Orten Berills massen von 185, 1076 und sogar 2913 Pfunden. — Die Berille von Bodenmais in Bayern beschrieb schon Flurl im Jahre 1792.

Bur Species Smaragb gehören:

Der Davidsonit, nach dem schottischen Mineralogen Davidson, von Th. Thomson benannt (1835), von Aberdeen. Thomson übersah darin die Berillerde, Lampadius zeigte (1838) die Identität mit Smaragd. Th. Richardson glaubte in diesem Mineral ein neues Element gefunden zu haben (1836), welches er Donium nannte, von Aberdonia, d. i. Aberdeen.

Der Goshenit, nach dem-Fundort Goshen in Massachusetts, von Shepard, nach der chemischen Analyse von J. W. Mallet (1854).

Phenalit, ¹ von pévaf, Betrüger, weil er für Duarz angesehen wurde, von N. v. Nordenstiöld, welcher zuerst die Varietät aus den Smaragdminen im Katharinenburg'schen bestimmte (1833). Ernst Behrich entdeckte ihn hierauf (1834) bei Framont in Lothringen und G. Nose (1844) als ein Vorkommniß des Ilmengebirgs. Hartwall analysirte zuerst den ural'schen (1833), G. Bisch of den von Framont. Beide Analysen geben: Kieselerde 53,96, Berillerde 46,04.

Die Krystallreihe, welche besonders durch das Auftreten von Rhomboedern in abnormer Stellung (der dritten Art) interessant ist, hat v. Kokscharow (Materialien B. II. 1854—1857) genau entwickelt und durch Zeichnungen erläutert. Vergleiche Behrich in Pogg. Ann. 41. 1837. — Es sinden sich im Ural mitunter faustgroße Krystalle, die klaren werden geschlissen und geben werthvolle Edelsteine.

Enfles, von der und zdaw, leicht spalten. Er wurde im Jahre 1785 durch Domben aus Südamerika nach Europa gebracht. Haup bestimmte und benannte ihn zuerst. Das Vorkommen in Brasilien hat v. Eschwege nachgewiesen. 1858 hat ihn v. Kokscharow unter den Steinen der Goldseisen des südlichen Urals entdeckt. — Ueber seine Arpstallisation haben die meisten Arpstallographen geschrieben und Schabus hat das Betreffende in einer Monographie zusammengestellt.

1 Wegen des Gehaltes an Berillerte sind Phenakit, Euklas, Leukophan und Melinophon hier nach dem Smaragd angeführt, obwohl ber Euklas zur Gruppe der Silicate mit Thonerde und Wasser, und die übrigen zur Gruppe ber Silicate ehne Thonerde gehören.

(Denkschriften der Mathematisch: Raturwissenschaftlichen Classe der X. Alabemie der Wissenschaften zu Wien, B. VL).

Die erste demische Analyse ist von Bauquelin (1800). Er gab einen viel zu geringen Gehalt, namentlich an Thonerbe (18—19 Procent) und an Berillerbe (14—15) an und einen Berlust von 27—31 Procent. Berzelius analysiste ihn (1818), und mit gleichem Resultat Mallet. In neuester Zeit (1855) zeigte Damour durch 4 Analysen, daß er wesentlich 6 Procent Wasser enthalte. Die Mischung ist: Rieselerbe 41,86, Thonerbe 34,89, Berillerbe 17,13, Wasser 6,12.

Lenisphan, von Leuxoqueris, weiß. Bon Esmart bei Brewig entbedt und benannt (1840). Die Arhstallform bestimmte Wallmart und Erdmann (ber Schwebe) hat ihn analhsirt (1841), übereinstimmend Rammelsberg. Die Mischung ist wesentlich: Kieselerbe 45,83, Berillerbe 12,51, Kalterbe 27,78, Fluor 6,28, Natrium 7,60. — Wegen bes Berillerbesilicats hier angeführt.

Hieher gehört der Melinophan, vom pedevogevis, honiggelb, nach Scheerer, welchen R. Richter analysist hat (1852). Scheerer sprach selbst die Vermuthung aus, daß er Leukophan sehn könne.

Wafferfreie kieselfanre Verbindungen.

2. Ohne Thonerde.

Gruppe bes Phrogens.

Der Name Phrozen ist von Haup für den Augit gegeben worden und stammt von $\pi \tilde{\nu} \varrho$, Feuer, und Esvós, Fremdling, weil man der Ansicht war, daß dieses Mineral kein Product des Feuers seh und nur zufällig bei Eruptionen in die vulkanischen Gesteine gekommen seh. Es gehören in diese Gruppe, welche als Bisklicate vorzüglich von Kalkerde, Talkerde, Eisenorydul und Manganorydul, sowie durch den Spaltungswinkel von nahe 87° charakterisit sind, folgende Species: 1. Bollastonit, nach bem englischen Chemiter Wollaston, benannt von Haup.

Bei Werner (1816) als Schalstein sehr unvollsommen beschrieben, seit 1793 bekannt. Die Arpstallisation hat zuerst Brooke genauer bestimmt. Karsten erwähnt ihn (1800) unter dem Ramen Tafelspath, früher nannte er ihn Grammit.

Alaproth analysirte ihn (1802, eine frühere Analyse scheint mit ganz unreinem Material angestellt worden zu seyn). Er sand außer dem kieselsauren Kalk 5 Procent Wasser, wovon die spätern Analysen von Stromeher (1821), Beudant (1832), H. Rose, Seh: . bert u. a. zeigten, daß es unwesentlich seh. Die Analysen geben: Rieselerde 52,38, Kalkerde 47,62. — Frankenheim hat den Wollasstonit zuerst als einen Pyroxen betrachtet.

2. Dispfid, von Sic, doppelt, und öwic, Anblid, von Haup. Der Diopfid wurde um 1800 von Bonvoisin, Mitglied der Alas demie zu Turin entbedt und erhielt von ihm nach dem Fundort, dem Thal Ala, den Ramen Alalit. Haup vereinigte ihn mit dem Russit, nach der Russa-Alpe, ebenfalls von Bonvoisin benannt, und später unter die Species Phrogen.

Den Diopsid von der Mussa.Alpe hat zuerst Laugier analysirt; Bonsborff und H. Rose (1820 und 1821) analysirten fast ganz eisenfreien aus Finnland und stimmen die Resultate späterer Analysen mit den ihrigen überein.

Die Mischung ist: Kieselerde 56,22, Kalkerde 25,54, Talkerde 18,24.

Haidinger hat (1855 Akademische Berichte) gezeigt, daß der Diopsid ähnlich wie der Aragonit die konische Refraction besitze.

Die Krystallisation ist durch genauere Messungen von A. T. Rupsser bestimmt worden (1827). Er bemerkte, daß die Tangente des halben Prismenwinkels genau halb so groß ist, als bei der Hornblende (Kaskner X.). — Bergleiche Miller, Quenstedt, Hessenberg. — Mitscherlich und Berthier haben 1823 durch Zusammenschmelzen der Mischungstheile in den geeigneten Verhältnissen dem natürkichen

ganz ähnlichen kryftallinischen Diopsid erhalten; ich habe bergleichen als Hochofenprodukt (von Innbach) gefunden und analysist (1844).

Die großen und schön gefärbten Arpstalle von Schwarzenstein im Zillerthal, welche nicht mehr vorkommen, sind früher zu Schmucksteinen geschliffen worden.

Zum Diopsid gehören: der Sahlit, von Sahla in Schweben benannt von d'Andrada; der Baikalit, vom Baikalsee benannt von Renovanz; der Malakolith, von $\mu\alpha\lambda\alpha\alpha\delta$, weich, und $\lambda l\partial \sigma g$, Stein, von Hauh; der Rokkolith, von $\alpha\alpha\alpha\delta$, Rern, Beere, und $\lambda l\partial \sigma g$, von d'Andrada, bereits von Hauh mit dem Phrogen vereinigt.

3. Abgit, von &vyi, Glanz. Der Augit wurde anfangs mit dem Schörl und Turmalin, und später mit der basaltischen Hornbleude vereinigt, bis ihn Werner als eigene Gattung aufstellte. Bei Wal-lerius (1778) bezeichnet Augites (Plinii) einen Aquamarin.

Bauquelin und Klaproth haben die ersten genaueren Analysen geliefert (Barietäten vom Aetna und von Frascati), später wurde
er von Sehbert, Rose u. a., insbesondere in seinen thonerdehaltigen Barietäten von J. Kubernatsch (1836) analysirt. Erst Rammelsberg (1858) hat die Verhältnißmengen von Sisenoxyd und Eisenoxydul darin bestimmt. Die Augite unterscheiden sich von den Diopsiden durch das Eintreten von mehr oder weniger Sisenoxydul als Basis, dei den Thonerdehaltigen nimmt Rammelsberg eine isomorphe Vertretung von R³ Si² durch K Kl² an.

3. Hebenbergit, nach dem schwedischen Chemiker L. Hebenberg, von Berzelius. Zuerst von Hebenberg beschrieben (1807) und von Berzelius benannt. Die Analyse von H. Rose (1820) giebt die Mischung eines reinen Eisen Ralf=Pyrogen. Tunaberg in Schwesden. Wolff hat einen ähnlichen Augit von Arendal analysirt.

Hier schließt sich der Hudsonit an, welchen Beck zuerst analysirt und benannt hat, dann Brewer, Smith und Brush. Er enthält gegen 12 Procent Kalkerde und 36 Procent Eisenorydul. — Orange County in Neu-Pork. 4. Jestersonit, nach dem vormaligen Präsidenten der Vereinigten Staaten Jefferson benannt, von Keating. Entdeckt von Banuren und Reating und von letzterem analysirt (1822).

Ist durch Manganophbul und etwas Zinkophb (nebst Ca und Fe) als Basen charakterisirt. Franklin in Neu-Jersey.

5. **Aegirin**, nach Aegir, dem altstandinavischen Gott des Meeres, von Esmark entdeckt und benannt. Er ist von Plantamour (1841), Plattner und Rammelsberg (1858) analysirt worden und wesent: lich ein Natrum-Eisen-Phrozen, mit Kalk, Talkerde 2c.

Breithaupt hat (1850) gezeigt, daß dieses anfangs zum Arfvedsonit gestellte Mineral den Prismenwinkel des Augits habe.

Mit Leukophan verwachsen auf der Insel Skaadon im Meerbusen von Brewig.

Eine ähnliche Mischung hat der Akmit (Achmit), von Exps, Spite, wegen der spiten Endungen seiner Prismen, von P. Ström (1821). Seine Krhstallisation haben Mitscherlich und Haidinger bestimmt. Ström hat ihn zuerst analysirt, dann Berzeleus, Lehunt und Rammmelsberg. — Eger in Norwegen.

6. Enstatit, von evotátys, der Gegner, wegen der Beharrlichteit (Unschmelzbarkeit) vor dem Löthrohr, bestimmt und benannt von Kenngott (1855). Ist nach der Analyse von C. v. Hauer ein reiner Talkerde Pyroxen Mg³ Si² = Rieselerde 60,64, Talkerde 39,36.

— Zdjar bei Aloysthal in Mähren.

Ein veränderter Enstatit scheint der Rensselaerit von Emmons zu sehn. Er ist nach einem Herrn Van Rensselaer getauft. Kommt in Augitsorm vor und enthält nach Beck 2,85, nach Hunt 5,6 Procent Wasser. Neu-Pork.

7. Diallage, von Seaddayn, Berschiebenheit, wegen ungleicher Spaltbarkeit, von Hauh. Wurde zuerst von Saussure d. ä. bestannt gemacht (Smaragdit). Die ersten genauen Analysen sind von Köhler (1829), der auch die Spaltungswinkel bestimmte. Man stellte dann das Mineral zum Broncit; ich habe ihm auf Grund der leichten

Schmelzbarkeit und des Kalkgehaltes die Stelle einer eigenen Specied zuerkannt (1843). Ausgezeichnet am Harz und zu Großarl im Salzburg'schen. Diese Species ist wie die folgende durch den metallähnslichen Perlmutterglanz auf der orthodiagonalen Spaktungsfläche charakterisitt. — Schafhäut I hat in einer Barietät von Bracco bei Genua 3,6 Procent Banadinopyd und 3,7 Natrum gesunden (1844).

8. Broncit (Bronzit), von der bronce — Farbe. Seit 1800 befannt. Rlaproth analysirte (1810) eine Barietät von Kraubat in Stepermark, Köhler mehrere Barietäten (1826); er ist ferner von Regnault, Schashäutl, Sander und von mir analysirt worden. Er ist ein Talk-Eisenorydul-Diallage.

Hieher gehört Haup's Hypersthen, von Exeq, über, und altevog, Kraft, von größerer Härte als ähnliche Mineralien. Werner nannte ihn Paulit, nach der Paulsinsel an der Küste von Labrador, daher auch früher Labradorische Hornblende. Klaproth hat ihn zuerst analysirt, dann Damour und Ruir. — Diese Mineralien verdanken ihren metallähnlichen Schiller nach Scheerer einem dunkelfarbigen, in zahlreichen Lamellen eingemengten Körper, dessen Gewichtsmenge einige Procent betragen dürfte (1845).

Andere Pprozene mit Eisen= und Manganbasis werden in der Klasse der Metalle erwähnt werden.

Gruppe des Amphibols.

Die Gruppe des Amphibols steht mit der vorhergehenden in einer merkwürdigen Verbindung, indem sie bezüglich dieselbe Mischungsreiht zeigt und auch die Krystalle gegenseitig ableitbar erscheinen. Der wesentslichste Unterschied ist, daß dem Amphibol ein Spaltungsprisma von $124^{1/20}$ zusommt. Rupffer hat zuerst (1827) die Ableitbarkeit dieses Prisma's aus dem Augitprisma erwähnt, wie oben beim Diopsid ans gegeben. Weiter hat diesen Zusammenhang G. Rose (1831) erläustert (Pogg. 22), die Aehnlichkeit der Mischung hervorgehoben und in Beziehung auf die Krystallisation, auf Krystalle vom Ural, dessen Uralit, hingewiesen, welche die äußere Form des Augits mit der

Spaltbarkeit des Amphibols verbinden; er hat ferner beobachtet, daß durch Schmelzen von Amphibolkrystallen sich Augitformen bilden. Die neueren ausführlichen Arbeiten hierüber von Rammelsberg (Pogg. CIII. 1858) haben diesen Zusammenhang bestätigt.

Die Species find:

1. Tremslit, von Val Tremola in der Schweiz, in dessen Rähe Professor Pini das Mineral zuerst entdeckte, Werner. Haup nannte ihn Grammatit, von γράμμη, Strich, Linie, weil er an zerbrochenen Prismen auf der Rhombensläche eine Linie bemerkte, die nach der langen Diagonale gezogen erschien. Sine unreine Barietät vom St. Gotthard ist schon 1700 von Klaproth analysirt worden. Beudant, Bonsdorff und zulest Rammelsberg haben die Mischung bestimmt, wesentlich: Rieselerde 58,35, Talkerde 28,39, Kalkerde 13,26. Nach diesem Resultat sind die Sauerstoffmengen von Ca, Mg und Si = 1:3:8, früher waren sie als 1:3:9 ans genommen worden.

Hieher gehört vielleicht der noch nicht analhsirte Kokscharowit, von Nordenskiöld, nach dem Mineralogen v. Kokscharow benannt. Der Spaltungswinkel ist 124°. Baikalsee.

2. Amphibal, von auglsolog, zweideutig, weil man die Species mit vielen verschiedenen Substanzen vereinigt hat; von Haup. Der älteste Rame ist Hornblende und Hornstein, wegen der Zähigkeit, die das Mineral beim Durchbrechen den Bergleuten entgegenstellt und die der von dem Horne eines Pferdehufs verglichen wurde. Da man wegen der bedeutenden Schwere ein Metall darin vermuthete, aber nur etwas Eisen sand, so bildete sich der Rame Hornblende, von blind, in derselben Bedeutung, wie man auch Nüsse ohne Kern so nennt (Kirwan). Dieses Mineral wurde meistens dem Schörl zugezählt. Werner hat es zuerst genauer beschrieben, ohne übrigens den Spaltungswinkel anzugeben. Mehrere Krystallsormen sind schon von Romé de l'Isle beschrieben worden, er kannte bereits die gewöhnelich vorkommenden Hemitropieen, ausschlicher hat sie Haup untersucht.

Der Amphibol ist zuerst von Kirwan (1783), Chaptal und

Klaproth (1809) analysirt worden, aber erst Bonsdorff hat (1822) die Mischung genauer bestimmt. Bon der Thonerde dieses Minerals nahm er an, daß sie die Kieselerde vertrete, und zwar so, daß 3 Atome Thonerde ein Aequivalent für 2 Atome Kieselerde seven, eine Ansicht, welche nachmals in Scheerers polymerem Jomorphismus ausgebildet worden ist. Die ältern Analysen geden keine Alkalien an, Rammelsberg giebt in einer Reihe verschiedener Barietäten Kali und Natrum (zusammen von 2—6 Procent) an und bringt die thonerdehaltigen Amphibole mit den thonerdefreien in Uedereinstimmung durch die Annahme, daß Fo Si² und R³ Kl² isomorph mit R³ Si² seven, wie Aehnliches Laurent und Dana angenommen haben.

Durch den Gehalt an Eisenorpdul, Eisenorpd und Thonerde sind die Amphibole (unter welchen mineralogisch wohl zwei Species zu unterscheiden wären) vom Tremolith verschieden.

Hieher gehören:

Der Karinthin, nach Kärnthen, Carinthia, benannt, welchen Werner als eigene Species aufstellte.

Der Pargasit, nach Pargas in Finnland benannt, von Werner zum Kokkolith gestellt. Haup hatte ihn schon für Amphibol erkannt. Ebenso Werners Strahlstein und dessen Calamit, von
calamus, wegen der schilfförmigen Krystalle. Im Strahlstein aus
dem Zillerthal hat Gehlen (1803) Spuren von Chromoryd nachgewiesen.

Der Raphilit, von $\dot{\rho}\alpha\varphi t_{S}$, Nadel, von Holmer beschrieben, von Thomson analysirt (1837).

Der Edenit, nach Edenville in Neu-York, von Breithaupt, dem Tremolit nahe stehend.

- 3. Anthephyllit, von anthophyllum, die Gewürznelke, wegen der Farbe, von Werner. Ist nach den Analhsen von Vopelius, L. Smelin u. a. ein Talk-Eisen-Amphibol, durch das Fehlen der Kalkerde ausgezeichnet. Kongsberg.
- 4. Arfvedsonit, nach dem schwedischen Chemiker Arfvedson, benannt von Brooke (1823). Sowohl Brooke's als Mitscherlich's

Ressungen, als auch eine von Arfvedson angestellte Analyse zeigeten, daß der damalige Arsvedsonit nur eine gewöhnliche (mit der Barietät von Bogelsberg nahe übereinkommende) Hornblende war. Als ich im Jahre 1839 einen grönländischen als Arsvedsonit bezeicheneten Amphibol nach der von mir entworsenen Schmelzstale prüste, veranlaßte mich die auffallende Leichtsfüssigkeit desselben zu einer neuen Analyse, deren Resultat in ihm einen Natrum Sisenorydul Amphibol erkennen ließ. Ich habe dasür den Namen Arsvedsonit beibehalten. Nammelsberg hat das Sisen größtentheils als Gisenoryd enthalten gesunden und in der oben angegebenen Art dessen Isomorphismus mit dem Ratrum und Sisenorydul angenommen.

Der Manganamphibol wird bei den Manganverbindungen erwähnt werden. — Ein amphibolartiges, durch einen Natrumgehalt von 12 Procent, bei 11 Kall und 11 Talkerde, ausgezeichnetes Mineral, haben Knop und W. Hoffmann (1859) analpfirt. Es enthält übrigens merklich mehr Rieselerde als die Amphibolformel fordert. Waldheim in Sachsen.

Als faserige Varietäten, theils von Diopsid, theils von Tremolit, sind der Asbest und Amiant zu betrachten. Der Name Asbest kommt von &opsoros, unauslöschlich, für unverbrennlich, Amiant, von aulartos, unbeflect, rein, vielleicht wegen des Reinigens im Feuer. Der Asbest wird schon von Plinius erwähnt und war seit Georg Agricola (1546) allen Mineralogen bekannt. Campiani hat 1686 (in philosophical transactions) eine Abhandlung über ihn geschrieben, ebenso Brüdmann 1727, Marggraf 1759, Berg-Man nahm noch- zu Cronstedts Zeit mehrere man'n 1782. Mischungen als einfache Erden, so die Granaterde, Glimmererde, Die Asbesterde galt ebenso bis Bergmann zeigte, Reolitherde 2c. daß Rieselerde, Magnesia und Kalkerde ihre Bestandtheile sepen. hat schon mehrere Asbestarten analysirt (Opusc. IV. 160). Analyse von Lappe (1836), von einer langfaserigen grönländischen Barietät, zeigte das etwas eisenhaltige Talkerdefilicat des Enstatit; die Analyse des Asbest von Tarantaise, von Bonsborff, entsprach einem Tremolit, ebenso die eines vom Taberg, von Murray, andere von Richter, Meißendorff 2c.

Bergkork, Bergfleisch, Bergleber, find ältere Namen für Asbestvarietäten.

sieher gehört auch noch Rammelsbergs Analyse, der Rymatin, von κυμα, die Welle, welchen Breithaupt (1831) als eine besondere Species beschrieb.

Rach ben Analysen von Damour (1846), Schafbäutl, Rammelsberg u. a. ift, wie Dana aufmerksam gemacht hat, ber Rephrit wohl als ein dichter Tremolit anzusehen. Dieses Mineral, bessen Rame von veppos, die Riere, stammt, wegen seiner vermeintlichen Heilfraft für Rierenleiden, wird schon bei Ul. Albrowandus (gest. 1605) erwähnt. Wallerius (1778) nennt ihn unter den Jaspisarten und führt auch dafür den Namen Jade an (von lapis ischiaticus, woraus das französische jade entstanden). Werner hat ihn als Species aufgestellt und mehrere Barietäten, darunter den Beilstein, unterschieden. Die schönsten Varietäten dieses Steins kommen aus China, Persien und aus der Türkei. Man sertigt Dolchund Säbelgrisse daraus, Schalen, Amulete u. bergl.

Kluge bemerkt, daß im Inventarium des französischen Kronschaßes von 1791 eine Trinkschale von Nephrit mit dem Werth von 72,000 Francs verzeichnet ist, eine andere mit 50,000 Francs u. s. w.

Babingtonit, nach dem Mineralogen und Chemiker Babington benannt und zuerst beschrieben von Levy (1824), von Arppe (1842) analysirt, dann von Thomson und neuerlich von Rammelsberg (1858), welcher gezeigt hat, daß ein Theil des Eisens als Dryd entbalten ist, während Arppe und Thomson nur Eisenorydul angernommen hatten. Die Nischung entspricht nach den ältern Analysen einem Amphibol und unter Rammelsbergs Boraussetzungen führt seine Analyse ebenfalls dahin. Die Nischung ist: Rieselerde 50,66, Eisenoryd 10,96, Eisenorydul 10,36, Nanganorydul 7,67, Kalkerde 20,35. Nach den Krystallbestimmungen von Levy und Dauber (1855) ist das System klinorhomboidisch, übrigens wie Haid inger

und Dana beobachteten, der Augitform in mehreren Beziehungen nahe stehend. Rammelsberg nimmt ihn, in derselben Weise wie den Albit mit Orthoklas, für isomorph mit dem Augit. Arendal.

Eteatit, von ordae, Talg. Talf, als taleum schon bei Sieronhmus Carbanus im 16. Jahrhundert erwähnt. Walkerius
beschreibt mehrere Barietäten und führt an, daß man von ihm betrügerischerweise ein Del (oleum talei) bereitet und als Heilmittel verfauft habe. Aeltere Analysen sind von Gerhard und Höpfner
(1790). Die erste genauere Analyse gab Klaproth (1808) von
einer Barietät vom St. Gotthard. Ich habe ihn 1827 analysirt und
1845 Marignac und Descloizeaux, ferner Delesse, Scheerer,
Hermann u. a. Die Resultate der Analysen disseriren wesentlich
nur in den Angaden des geringen, als zufällig anzusehenden Wassergehalts (von 0,04—6 Procent). Die Rischung ist: Rieselerde 63,27,
Talkerde 36,73. Der sog. Speckstein ist erdiger und dichter Steatit.

Chrysolith, vo xovoós, Gold, und Lidos, Stein; dieser Name wurde von Plinius für den Topas gebraucht, wohin auch Eronsstedt (1758) unsern Chrysolith stellt. Wallerius führt ihn (1778) zuerst als eigene Species auf, bemerkt aber, daß er schmelzbar seh und hat daher wohl auch ein anderes Mineral mit ihm verwechselt. Hauh hat zuerst seine Arystallisation und doppelte Strahlenbrechung bestimmt. Er nennt ihn Peridot (schon bei d'Argenville wird (1755) ein Peridotus und ein Chrysolithus erwähnt), ein Name, welcher unbekannter Abstammung bei französischen Juwelieren gangbar ist (Qui a deux peridots en a trop). — Scacchi hat an Chryssolithen von Monte Somma genaue Messungen angestellt und die Arystallreihe dargelegt (1851).

Zuerst hat ihn, als Olivin, Gmelin analysirt (1791), er nahm die Talkerde für Thonerde, dann analysirte ihn Klaproth (1795) und genauer Stromeher (1824); die spätern Analysen stimmen wesentlich damit überein. Die Mischung ist $\frac{\dot{M}g^3}{\dot{F}e^3}$ Si mit etwa 9 Procent Cisenorydul.

Klaproth hat auch den Olivin, von Werner (1790) als eine besondere Species betrachtet, analysirt und schon gezeigt, daß er mit dem Chrysolith zu vereinigen sep. Stromeper entdeckte darin zuerst gegen 0,3 Procent Nickelogyd, sand es aber nicht in den Chryssolithen, welche als meteorischen Ursprungs anzusehen, worin es von Berzelius nachgewiesen wurde. Rummler hat im meteorischen Chrysolith von Atakama Spuren von arsenichter Säure gesunden.

Ein reiner Talkerde: Chrhsolith ist nach der Analyse von Smith, der Boltonit Shepards, nach dem Fundort Bolton in Massa: chusetts benannt, und ebenso nach der Analyse von Rammelsberg und nach der Ansicht von Scacchi, der Forsterit, welchen Levy (1824) nach dem amerikanischen Geologen Forster getauft hat. Er sindet sich am Besuv.

Ein Kalk-Talkerde-Chrysolith ist der Monticellit, von Brooke (1831), nach dem neapolitanischen Mineralogen Monticelli benannt und von Scacchi zuerst (1844), neuerlich von Kammelsberg analysirt. Bom Besuv. — Dahin gehört auch der Batrachit-Breithaupts (1832), von Bárqaxos, Frosch, wegen der Farbe des Froschlaichs. Findet sich am Rizoniberg in Tyrol und ist (1840) von Rammelsberg analysirt worden.

Ein Eisenorydul: Talkerde: Chrysolith (mit 28,5 Procent Eisens orpdul) ist Walchners Hyalosiderit vom Kaiserstuhl (1824). Der Name ist von Talos, Glas, und oldnoos, Eisen. Zu diesem dürste Breithaupts Tautolith (1827) gehören, welcher am Laachersee vorkommt. Der Name soll an Kupffers Tautometrie (für das Rhombensystem) erinnern.

Der Fahalit und Tephroit und ähnliche Eisens und Mangans Chrhsolithe werden bei den Berbindungen des Eisens und Mangans angeführt werden. — Daß der Chrhsolith auch meteorischen Ursprungs vorkomme, entdeckte man zuerst an dem Meteoreisen von Krasnojarsk, welches Pallas (1772) aufgefunden hat und welches zum Theil krystallisirten Chrhsolith einschließt. Daß diese Einschlüsse Chrhsolith sehen, war Wernern (1811) noch zweiselhaft.

Der Chrhsolith steht als Schmuckstein, seiner geringen Härte wegen, nicht im ersten Range. Das Karat wird mit 4—5 Gulben bezahlt.

Gabolinit, nach dem Chemiker Gabolin, welcher im Jahre 1794 darin die Pttererbe entbeckte, benannt von Eckeberg.

Die erste Nachricht von diesem Mineral gab der Bergmeister Geper zu Stockholm (1788) und erwähnt, daß es zu Itterby von Arrhenius aufgesunden worden set. Gabolin gab bei seiner ersten Analyse 19 Procent Thonerde und 38 Procent der neuen Erde an. Edeberg, der es 1797 analysirte, gab nur $4\frac{1}{2}$ Procent Thonerde, dagegen $47\frac{1}{2}$ Procent der neuen Erde an. Klaproth zeigte, daß das Mineral nur 0,5 Thonerde und 59,75 Pitererde enthalte. Berzelius sand dann (1816) noch Cerorydul als Mischungstheil. Die späteren Analytiser, Berlin, Connel, Thomson, Scheerer u. a. sanden eben diese Mischungstheile und in einigen Barietäten auch bis zu 11 Procent Berillerde.

Die Angaben sind burchschnittlich: Kieselerde 24—29, Itterserde 45—51, Ceropybul 5—16, Berillerde 2—11, Eisenopybul, Lansthanopyb... Das Mineral bedarf noch weiterer Untersuchung, denn Mosander sand in der Ittererde desselben noch zwei neue Erden (1844), welche er Erbium und Terbium nennt. Diese Namen sind aus den Buchstaben des Wortes Ptterby (in Schweden), dem Fundort des Gadolinits gebildet worden.

Rupffer bestimmte (1827) die Arhstallisation als rhombisch, nach Phillips und Scheerer ist sie klinorhombisch; nach A. E. Nordens skiöld rhombisch (1859) und auch Scheerer stimmt nun für rhombisch.

Das eigenthümliche Verglimmen im Feuer ist zuerst von Wollassen bemerkt und dann weiter von Berzelius untersucht worden (1816). Ich habe (1834) aufmerksam gemacht; daß das specisische Gewicht nach dem Glühen von 4,25 auf 4,31 erhöht werde und das Mineral dann nicht mehr gelatinire; Scheerer bestimmt (1841) den Unterschied im specisischen Gewichte vor und nach dem Glühen zu 4,35 und 4,63.

Button. Der Rame ift zeilanischen Ursprungs oder stammt viels leicht von dem französischen Jarzon (Rauderwälsch), womit dei den älteren Juwelieren Steine bezeichnet wurden, die Achnlickeit mit dem Liamant haben. Der ältere Rame ist Huginth, von Vazzondos, die Huginthe, so dei Plinins, der aber wahrscheinlich einen andern Stein damit meinte. Romé de l'Isle erwähnt ihn ansangs unter dem Ramen Jarzon de Ceylan. Er beschried schon mehrere seiner Arthstalle, deren Reibe Haup vervollständigte. Genaue Ressungen gab Haidinger (1817), T. v. Aupsser (1825), Dauber, v. Kotsschard wie (1859).

Den Spazinth hat zuerst Bergmann analysirt und Rieselerde, Thonerde, Ralf und Eisenerde gesunden. Rlaproth hat im cehe lanischen Zirkon (1789) die Zirkonerde entdeckt und sie auch in den "Hyazinth" genannten Krystallen von daber gesunden. Guyton Morveau hat sie-(1796) im Hyazinth des Baches von Spaisty im Departement von Haute-Loire nachgewiesen. Mit Klaproths Analyse einer Barietät aus den nördlichen Circars in Ostindien (Beitr. 5.) stimmen wesentlich die späteren Analysen von Berzelius, Gibbs, Banuzen, Chandler 2c. überein. Die Mischung ist: Rieselerde 33,67, Zirkonerde 66,33.

Die schönen und zuweilen mehrere Pfunde schweren Zirkone des Urals wurden (1826) von Menge entdeckt, die farblosen aus Tyrol habe ich (1845) zuerst bestimmt.

Ein schön geschliffener fehlerfreier Hpazinth steht als Schmucktein in ziemlichem Werthe und wird das Karat mit 20 bis 24 Thaler bezahlt. Sehr häusig wird der hyazinthfarbene Großular als ächter Hpazinth verlauft. Das specisische Gewicht (beim Zirkon 4,5) und das Verhalten im Staurostop unterscheidet sie leicht.

28. Henneberg hat (1846) ein interessantes Phosphoresciren beim Erhipen des Zirkons, der dabei farblos wird, beobachtet, und daß dadurch das specifische Gewicht von 4,6 auf 4,7 erhöht wurde.

Bum Zirkon gehört nach den Untersuchungen von Kenngott (1854), der von Breithaupt als eigene Species (1825) aufgestellte

und als rhombisch krystallisirt angesehene Ostranit, dessen Namen er von der Frühlingsgöttin Ostra (Ostara) hergenommen hat, damit, im Fall das Mineral ein neues Metalloryd sep, das Metall Ostran genannt werden könne. — Brewig.

Anschließende, zum Theil nicht hinlänglich untersuchte Mineralien find:

Der Auerbachit, nach Dr. Auerbach benannt und analysirt von Hermann (1858). Rieselerde 42,91, Zirkonerde 55,18, Eisensophul 0,93, Glühverluft 0,95. Bon Mariupol im Ural.

Der Malakon, von $\mu\alpha\lambda\alpha\alpha\alpha$ 6, weich, von Scheerex bestimmt (1845). Ist Zirkon mit 3 Procent Wasser, vielleicht von einer bes ginnenden Zersetzung herrührend. Hitterö in Norwegen.

L. Svanberg hat (1845) gefunden, daß die Zirkonerde der norwegischen Zirkone ein Gemenge von Zirkonerde und einer anderen eigenthümlichen Erde set, die er Norerde und das Radical Ror (Norium) genannt hat, von Nore, dem Genius von Norwegen. Bis jest nicht näher bekannt.

Wasserhaltige kieselsaure Verbindungen.

1. Mit Thonerde.

Ratrolith, von natrum, und λ/σ_S , wegen des Natrumgehalts. Der Natrolith bildet eine Species der schon bei Cronstedt (1758) erwähnten Zeolithe, die er wegen des Schäumens vor dem Löthrohr von 5600, kochen, und λ/σ_S , Stein, so benannte. Es sind darunter allerlei Mineralien begriffen gewesen und Wallerius (1778) zählt auch den Lasurstein und Turmalin dazu. Bergmann bemerkt schon (1777) in seiner Abhandlung De productis vulcanicis (Op. III. 224), daß ein Theil der Zeolithe mit Scheidewasser gelatinire, daß sie viel Kieselerde und Wasser ausammen und bezeichnet den

Ratrolith mit- dem Namen Rabelzeolith. Haup (1800) einigte mit diesem auch Werners Mehlzeolith und Faserzeolith und gab ihm den Ramen Mesothp, von $\mu soog$, in der Mitte, und $r v \pi og$, Gestalt, weil die Arhstallisation in der Mitte stehe zwischen der des Strahlzeolith und Audicit (Analcim). Er bestimmte diese als quadratisch, demerkt die Electricität durch Erwärmen und das Gelatiniren. Man ersieht daraus sowie aus der Analhse von Bauquelin, daß Hauh wie Werner die erst 1816 von Fuchs und Gehlen desstimmten Species Mesolith und Stolezit noch sür Natrolith hielt. Diesen betressend hat Smithson das Natrum darin entdeckt und Klaproth (1803) eine Barietät von Hohentwiel im Högau analhsirt, die er wegen des Natrumgehalts Natrolith benannte.

Die genauere Kenntniß des Minerals verdankt man Fuchs, der anch durch Messungen erwies, daß die Krystallisation nicht quadratisch sondern rhombisch sey. Die spätern Analysen haben die von ihm erhaltenen Resultate nur bestätigt.

Die Mischung ist: Kieselerbe 47,91, Thonerbe 26,63, Natrum 16,08, Wasser 9,38.

Hieher gehören:

Der Brevicit, nach dem Fundort Brevig in Norwegen, von Berzelius benannt und (1834) auf eine Analyse von Sonden hin als eigene Species aufgestellt. Die Analyse von Körte (1852) stimmt mit Natrolith, ebenso die von Sieveking; die Messungen G. Rose's sprechen ebenfalls dafür.

Der Radiolith, von radius, Strahl, und Mog, von Esmark, analysirt von Hünefeld (1828), nach der Analyse von Scheerer (1846). Von Brevig.

Der Lehuntit, nach dem Capitan Lehunt, benannt von Thomson (1833).

Der Bergmannit, nach Bergmann, benannt von Haup; von Werner 1811 als besondere Species unter dem Ramen Spreuftein aufgestellt. Von Stavern in Norwegen. Hat nach der Analhse von Scheerer die Mischung des Natroliths. Scheerer betrachtet

ihn als eine Paramorphose, da seine fremde (klinorhombische) Krystallisation von einem früheren "Paläos Natrolith" herrühre. (Der Paramorphismus 2c. 1854).

Der Galaktit Haidingers, von yála, yálaxrog, Milch, wegen der weißen Farbe, ist nach der Analyse von Hauer (1854) und mehr noch nach der von Heddle (1856) ebenfalls Natrolith.

Stolezit, von σχολιάζω, krumm sehn, wegen des Krümmens vor dem Löthrohr. Benannt und bestimmt von Fuchs und Gehlen (1816), vorher mit dem Natrolith verwechselt. Ihre Analhsen wurden durch die späteren von Scott, Riegel, Taplor u. a. bestätigt.

Die Mischung ist: Kieselerde 46,50, Thonerde 25,83, Kalkerde 14,08, Wasser 13,59.

Hieher gehört der Poonahlith, Punalith, vom Fundort Poonah in Ostindien, von Brooke benannt und von C. G. Gmelin analhsfirt (1841).

'Die Krystallisation des Stolezits ist zuerst genauer durch G. Rose als klinorhombisch bestimmt worden (1833).

Der Mesolith, von $\mu \acute{e}\sigma o g$ Mitte und $\lambda \ell \partial \circ g$ Stein, Zwischensspecies zwischen Natrolith und Skolezit, von Fuchs und Gehlen (1816) bestimmt. Ist ein Skolezit dessen Kalkerde zum Theil durch Natrum vertreten ist. Die Analyse von Fuchs und Gehlen geben im Durchschnitt: Rieselerde 47,0, Thonerde 25,9, Kalkerde 9,8, Natrum 5,1, Wasser 12,2. Spätere Analysen stimmen damit überein.

Hieher gehören:

Der Antrimolith, nach dem Fundort Antrim in Irland, von - Thomson benannt (1833), welcher 4 Procent Kali angibt; Heddle, der ihn (1857) analysirte, fand die Mischung des Mesolith. Sehr ähnlich zusammengesetzt ist Heddle's Faröelith nach den Faröerinseln benannt (1857). Diese noch etwas fragliche Species ist schon 1823 von Berzelius unter dem Namen Mesole bekannt gemacht worden.

¹ Der Stolezit gelatinirt nach Fuchs wie der Natrolith volltommen. Die Angabe von Rammelsberg (Handbuch 2c. 1860), daß er ohne Gallertbildung zersetzt werde, ist nur richtig, wenn sie den geglühten Stolezit betrifft.

Der Harringtonit Thomsons (1835) ist ebenfalls Resolith. Prehnit, nach dem holländischen Oberst v. Prehn, der das Risneral vom Borgebirg der guten Hossmung gebracht hat, von Werner benannt. Werner erhielt ihn im Jahre 1783. Nach Haup hat ihn zuerst Rochon, vom Institut, im Jahre 1774 nach Europa gebracht. Der französische Prehnit, von Disans, wurde 1782 von dem Minensinspektor Schreiber entdeckt und shorl en gerbes, Garbenschörk, genannt.

Der Prehnit wurde zuerst von Hassenfratz (1788) analysirt, dann von Klaproth, Vauquelin, Laugier. Die Analysen sind unvollkommen und geben namentlich den Wassergehalt nicht richtig an. Die ersten genaueren Analysen sind von Gehlen (1811 und 1815) über Varietäten aus Tyrol, sie sind durch die spätern von Walmstedt, Regnault, Thomson u. a. bestätigt worden.

Die Mischung ist: Kieselerbe 44,28, Thonerbe 24,60, Kalkerbe 26,82, Wasser 4,30.

Die Arhstallisation ist zuerst von Haum, genauer von Naumann bestimmt worden.

Die Phroelektricität des Prehnit hat schon Hauh beobachtet, eine interessante Erscheinung über zwei gegeneinander gekehrte elektrische Axen, deren analoge Pole in der Mitte der kurzen Diagonale des rhombischen Prisma's zusammenfallen, ist von P. Rieß und G. Rose. beobachtet worden (1843).

Hieher gehören:

Der Kupholith, Koupholith, Lamétherie's, von zougoc, leicht und liGoc, Stein, welchen schon Haup zum Prehnit gestellt hat.

Der Aedelit ober Edelit, von Aedelforß in Schweden, welchen Walmstedt (1825) analysirt hat.

Der Jackesonit, nach dem amerikanischen Mineralogen Jackeson, analysirt von Whitney und wasserfrei befunden, nach Jackeson und Brush enthält er aber Wasser wie der Prehnit und ist nicht von ihm verschieden.

Von ähnlicher Mischung find:

Der Chlorastrolith, von xlwoos grün und corvor Stern und lischen Stein wegen der Farbe und sternsörmig sasrigen Struktur, von C. T. Jackson, analysirt von Whitney (1848). Rammels: berg glaubt die Mischung als die eines wasserhaltigen Epidot bestrachten zu können. — Vom Lake Superior in Nordamerika.

Der Groppit, nach dem Fundort Gropptrop in Wingakers Kirchspiel in Schweden, bestimmt und analysirt von L. Svanberg (1849). Nach Rammelsberg entspricht die Nischung der eines Prehnit mit doppeltem Wassergehalt. Das Mineral ist übrigens noch durch einen Sehalt an Talkerde von 12 Procent und Kali von 5 Procent ausgezeichnet.

Der Uigit, nach Uig auf der Insel Sthe, bestimmt von Heddle (1858) hat eine dem Prehnit ähnliche Mischung, enthält aber 4,7 Procent Natrum.

Unaleim, von &value, schwach, wegen geringer elektrischer Erregsamkeit, von Haup. Von Dolomieu auf den Chklopeninseln zuerst entdeckt; er nannte ihn Zeolithe dure. Werner nannte ihn Würfelzeolith und Kubizit, von cubus Würfel. Seine Hauptformen sind von Haup (1801) bestimmt worden.

Vauquelin hat ihn zuerst analysirt, genauer H. Rose (1823), Connel, Henry, Thomson u. a. Seine Mischung ist: Rieselerbe 55,15, Thonerbe 23,00, Natrum 13,87, Wasser 7,98. Rammels: berg und v. Waltershausen haben darin auch geringe Mengen Kali gesunden.

Brewster fand (1825), daß der Analcim, ungeachtet seiner tesseralen Arhstallisation, das Licht polarisire. — Vergl. A. Treatise on Optics. 1853. p. 277.

Rach Dana gehören hieher:

Der Cluthalith, von Clutha, dem Namen des Clydethales in . Schottland, analysist von Thomson (1835). Bon Kilpatrik.

Der Eudnophit, von &vdvógos, Dunkelheit; soll schöne neblige Zeichnung bedeuten, von Weibpe (1850), nach den Analysen von Bord und Berlin. — Lamö in Norwegen. Als einen durch Zersetzung veränderten Analcim betrachtet Dana den Pikranalcim, von *neupóg* bitter, wegen der Bittererde, und Analcim. Er wurde von Meneghini (1851) und von Bechi (1852) analpsirt und enthält 10 Procent Talkerde. Monte Caporciano und Monte Catini in Toskana.

Savit, nach dem Entdeder Savi, von Meneghini (1853); dessen Analhse gab: Rieselerde 49,16, Thonerde 19,66, Talkerde 13,50, Natrum 10,52, Kali 1,23, Wasser 6,57. Toskana.

Laumont, nach dem französischen Mineralogen Gillet de Laumont Laumont, von Werner (Lomonit). Von Gillet de Laumont im Jahre 1785 zu Huelgoet entdeckt. Er wurde zuerst von A. Bogel analhsirt, dann von L. Smelin, Connel, Delffs u. a. mit ähnelichen Resultaten.

Die Mischung ist: Kieselerbe 51,63, Thonerbe 21,51, Kalkerbe 11,78, Wasser 15,08.

Haup hat zuerst seine Arpstallisation bestimmt, genauer Phillips und Dufrenop.

Hieher gehört nach Dufrenop:

Der Leonhardit, nach C. v. Leonhard benannt, von Blum (1843), analysirt von Delffs (1844). Schemnit in Ungarn.

Der Caporcianit, von Caporciano im Toskanischen, von P. Savi beschrieben, von Th. Anderson analysit (1843).

Chabasit, von Xasazioc, dem Namen eines Steines, der in den Gedichten des Orpheus erwähnt wird.

Haup theilte den früheren Würfelzeolith in zwei Species, den Analcim und den Chabasit (bei Werner auch Schabasit). Der Name Chabasit oder Chabasie wurde zuerst von Bosc d'Antic der Haupsschen Krystallvarietät "trirhomboidale" gegeben.

Haup hat zuerst die Arhstallformen bestimmt, ferner Phillips, Haidinger, Tamnau u. a. (Fr. Tamnau's Monographie in Leonh. Jahrb. 1836).

Die erfte unvollkommene Analpse ist von Bauquelin, die zweite stellte Berzelius (1818) mit einer Varietät vom Gustavsberg in

Jemtland an, hält aber den gefundenen Rieselerdegehalt für zu hoch; Arfvedson analysirte dann (1823) eine Barietät von Faros, welcher die spätern Analysen von Thomson, Connel, Hosmann, Rams melsberg im Wesentlichen übereinkommen. Die Mischung der Mehrzahl ist: Rieselerde 48,00, Thonerde 20,00, Kalk 10,96, Wasser 21,04.

Ein Theil des Kalks ist durch Kali und Natrum vertreten. — Ein reiner Natrum-Chabasit scheint der von Arfvedson analysirte, ihm von Allan (1823) zugesendete zu sehn, in welchem er keinen Kalk und 12 Procent Natrum angibt. Es ist aber zweiselhaft, ob das Nineral wirklich Chabasit gewesen (Berzelius Jahrb. III.)

Bum Chabafit gehören:

Der Phakolith (von φ axós Linse und λ lIsos Stein?) von Breithaupt (1836), getvöhnlich in den auch beim Chabasit vorstommenden Zwillingskrystallen, von Leippa in Böhmen und Giants Causeway in Irland. Brooke erwies ihn (1837) als Chabasit. — Der Acadialit Algers von Nova Scotia.

Der Hahdenit, nach dem Geologen Hahden in Baltimore, benannt von Cleaveland und beschrieben von Levy (1839). Sind unreine und zum Theil auch zersetzte Krystalle. — Baltimore.

Von ähnlicher Mischung sind die Species:

Levyn, nach Levy benannt und bestimmt, von Brewster (1825). Haibinger hat die Arystalle bestimmt. Berzelius hat ihn zuerst analysirt (1825), serner Connel und Damour; die Mischung steht der des Chabasits sehr nahe und auch die Arystallisation hat Tamnau (1836) mit der des Chabasit zu einigen gesucht, G. Rose zeigte aber (Mineralsystem 1852), daß dieses nur auf eine gezwungene Weise geschehen könne. — Farver-Inseln. — Der Mischung nach kommt damit der Mesolin überein, welchen Berzelius schon 1822 anlysirt hat.

Smelinit, nach Ch. Imelin, von Brewster benannt und vom Sarkolith, mit welchem er bis dahin für gleich gehalten oder verwechselt wurde, wegen seines optischen Verhaltens getrennt (1826). Thomson hat (1834) eine unvollkommene Analyse gegeben, genauere Analysen sind die von Vauquelin, Connel und Rammelsberg. Danach

ist die Mischung der des Chabasits sehr ähnlich und Tamnau, Hausmann u. a. haben ihn mit letterem vereinigt. Bon chemischer Seite aber ist diese Bereinigung deswegen nicht wohl zulässig, weil der Gmelinit mit Salzsäure volkommen gelatinirt, der Chabasit aber ohne Gallertbildung zersetzt wird. Bon krystallographischer Seite sind auch beachtenswerthe Unterschiede, worauf G. Rose (Nineralspstem 1852) ausmerksam gemacht hat. — Vicenza und Antrim in Irland.

Nach Dana gehört zum Gmelinit (der Krystallisation nach) oder steht ihm nahe der Lebererit Jacksons (1834), benannt nach dem Baron Leberer, vormaligen amerikanischen Consul. — Neus Schottland.

Nahestehend ist ferner der Herschelit, nach Herschel benannt von Levy (1826) von Aci Reale in Sicilien. Damour hat ihn (1845) analysirt, ebenso v. Waltershausen (von Aci Castello.)

Palagonit, nach Palagonia in Sicilien, von S. v. Waltershausen (1853), ein gelatinirendes Mineral von ziemlich wechselnder Zusammensetzung mit vorwaltendem Thon- und Eisenorphfilicat und 16 Procent Wasser, Natrum 1—6 Procent.

Fanjasit, nach dem französischen Geologen Faujas de Saint Fond benannt und bestimmt von Damour (1844). Damours Analysen geben: Rieselerde 46,12, Thonerde 17,08, Kalk 4,68, Natrum 5,18, Wasser 26,94. Nach Dana ist die Krystallisation quadratisch, nach den optischen Beobachtungen von Descloizeaux (1858) tesseral.

— Kaiserstuhl im Breisgau.

Phillipsit, nach dem englischen Mineralogen J. Phillips, benannt von Levy (1825). Daß dieses Mineral mit dem Kalkharmotom, welchen zuerst Wernekink bestimmt und analysirt hat, dann
L. Gmelin (1825) und Köhler (1837), übereinkomme, zeigte erst
1844 Connel durch eine Analyse der Barietät von Giants Causeway in Irland. Er enthält einen Theil des Kali des Marburger
Kalkharmotoms durch Natrum vertreten. Andere Barietäten sind von
Damour und S. v. Waltershausen analysirt worden.

Eine Analyse von Damour (Varietät aus Island) gab: Rieselerde 47,96, Thonerde 22,37, Kalk 7,15, Kali 6,85, Wasser 15,67.

Die Arpstallisation ist von Levy, Wernekink, Brooke und Miller, Marignac, Haibinger, Naumann und zuletzt von Descloizeaux (1848) bestimmt worden (er nennt ihn Christianit).

Ein sehr nahestehendes, vielleicht mit dem Phillipsit übereinkommendes, von Brooke, Neder de Saussure, und neuerlich von Credner (1847) mit ihm auch vereinigtes Mineral ist der Gismonbin, nach bem italienischen Mineralogen Gismondi benannt, von Leonhard (1817). Gismondi hat das Mineral Zeagonit benannt (1817) von Sew, kochen, sieden, und aporta, Unfruchtbarkeit, weil das Mineral weder mit Säuern braust, noch vor dem Löthrohr sich aufbläht. Monticelli und Covelli gaben (1825) bie Arbstallisation als tesseral an (ottaedro regolare). Carpi hat zuerst 1820 eine ganz fehlerhafte Analyse gegeben. Ich habe ihn (Gelehrte Anz. 1839) analyfirt und seine Krystallisation und Zwillingsbildung, darunter die scheinbare Bildung von Quadratppramiden, beschrieben, ganz in Uebereinstimmung-mit Credner, der auch gute Abbildungen derselben gegeben hat (Leonhards Jahrb. 1847). Die Mischung fand ich etwas abweichend von der des Marburger und Kasseler Harmotom, im Mittel: Rieselerde 42,72, Thonerde 25,77, Kalk 7,60, Kali 6,28, Wasser 17,66. Die Krhstalle hatte ich als Gismondin von Herrn Medici:Spada erhalten.

Marignac hat (1846) sehr wahrscheinlich bieselben Krystalle, aber unter dem Namen Phillipsit analysirt, während der von ihm sogenannte Sismondin fast die doppelte Menge an Kalk zeigt, daher ein anderes Mineral gewesen sehn muß. Es gehören hieher auch die Abracit, und Aricit benannten Mineralien.

Harmstom, von $\dot{\alpha}\rho\mu\delta\zeta\omega$, $\dot{\alpha}\rho\mu\sigma\tau\tau\omega$, zusammensügen, und $\tau \dot{\epsilon}\mu\nu\omega$, schneiden, spalten, weil sich die Krystalle an den Zusammensfügungen der Phramidenslächen, an den Scheitelkanten, theilen lassen, von Hauh. Werner nannte ihn Kreuzstein von der kreuzsörmigen Zwillingsbildung seiner Krystalle und unter diesem Namen ist er seit

1789 bekannt. Romé de l'Isle kannte die gewöhnlichen Zwillinge auch schon und nannte ihn Hyscinte blanche eracisorme. Heher analysiste ihn zuerst (1789) und fand schon die Barpterde (zu 24 Procent), eine genauere Analyse gab Rlaproth (1797), dann Werenetink (1835) und von mehreren Barietäten Köhler (1837), Kerl, Connel 2c.

Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 48,14, Thonerbe 17,85, Baryterbe 19,94, Wasser 14,07. Die Krystallisation ist vorzüglich bearbeitet worden von Köhler, Levy, Descloizeaux u. a.

. Hieher gehört der Morvenit Thomsons (1835), von Strontian in Schottland, von welchem Phillips, Descloizeaux und Damour gezeigt haben, daß er ein Barytharmotom sep; Thomson hatte keine Baryterde gefunden.

Etingtonit, nach Herrn Edington in Glasgow, der ihn 1823 entdecke, benannt und bestimmt von Haidinger (1825). Turner gab eine mangelhafte Analyse mit einem Verlust von 11 Procent und ohne Angabe der Baryterde (1825). Heddle hat ihn vollständig analysirt (1855) und fand: Rieselerde 36,98, Thonerde 22,63, Baryterde 26,84, Wasser 12,46.

Die Krystalle sind von Haidinger gemessen und bestimmt worden. — Dumbarton und Old-Kilpatrik in Schottland. — Breithaupt nennt ihn Antiedrit, von «vrd gegen und kopa, Basis, Fläche, in Beziehung auf die Hemiedrie der Krystalle.

Brewsterit, zu Ehren Sir David Brewsters, benannt von Brooke, welcher die Krystallisation bestimmte (1825). Berzelius hielt das Mineral ansangs für identisch mit einem schon 1824 von Repius analysirten sogenannten prehnitartigen Stilbit, welcher nach Repius keine Baryt: und Strontianerde enthielt. Connel hat (1832) die wahre Mischung des Minerals dargethan und Thomson seine Analyse bestätigt. Danach enthält der Brewsterit:

Rieselerbe 53,67, Thonerbe 17,49, Strontianerbe 8,32, Barpt: erbe, 6,75, Kalkerbe 1,34, Wasser 12,58, Eisenorph 0,29. (100,44). — Strontian in Schottland.

Poetit, nach Herrn Porte, von Meneghini (1853). Analyse von C. Bechi: Kieselerde 58,12, Thonerde 27,50, Talkerde 4,87, Kalk 1,76, Natrum 0,16, Kali 0,10, Wasser 7,91. — Gelatinirt. — Monte Catini in Toskana.

Stilbit, von στ/λβω, glänzen, von Haup. Der Stilbit bildete einen Theil des von Cronftedt (1756) benannten Zeoliths; Weiner unterschied zuerst neben dem Nadelzeolith, den Strahl- und Blätterzeolith; Haup vereinigte die letztern zwei wieder unter dem Namen Stilbit, indem er ihre Krystallisation für gegenseitig ableitbar hielt. Breithaupt hat dann (1818) für den Strahlzeolith den Namen Desmin, von δεσμή, Büschel, vorgeschlagen und verblied dem Blätterzeolith Werners der Name Stilbit. Brooke hat 1822 die Veränderung gemacht, daß er für den Blätterzeolith den Namen Heusland, nach dem Sekretär der geologischen Gesellschaft in London Herrn Heuland, gab, den Breithauptschen Desmin aber Stilbit nannte. Die Folge davon war, daß noch gegenwärtig ein Theil der Mineralogen das Stilbit nennt, was der andere Desmin nennt.

Die hier gemeinte Species ist die klinorhombische, der Blätter= zeolith Werners.

Brooke hat die Krystallisation zuerst genauer bestimmt. Hauh nahm sie für rhombisch. Bei den früheren Analysen weiß man nicht, ob sie den Stilbit oder Desmin betreffen, da die Mischung beider sehr ähnlich ist; Thomson hat (1828) einen Stilbit von Faroë analysirt, ähnliche sind mit nahezu gleichem Resultat von Walmstedt, Rammelsberg, Damour u. a. analysirt worden. Die Mischung ist: Kieselerde 59,9, Thonerde 16,7, Kalkerde 9,0, Wasser 14,5. 1

In der Mischung übereinstimmend ist der Epistilbit von G. Rose (1827), der Name von Exl, an, bei, und Stilbit, d. i. dem Stilbit nahestehend. Levy hält auch die Arhstallisation beider Mineralien nicht für wesentlich verschieden, nach G. Rose ist aber das System

Die rothe Farbe des Stilbits von Fassa rührt nach Kenngott von einem eingemengten Mineral ber. Bei 500facher Bergrößerung erkannte er die Stilbitmasse als farblos und das Pigment rundliche Fleden bildenb.

das rhombische. Island. — hieher der Monophan Breithaupts (1832) von unbefanntem Fundorte.

Mit dem Stilbit vereinigen Alger und Dana auch den Beausmontit von Levy, nach dem französischen Geologen Elie de Beausmont benannt (1840). Er ist von Delesse (1844) analysist worden. Baltimore.

Hieher gehört ferner ber Lincolnit und Enzeolith von hitchcoc, welcher zu Deerfield in Massachusetts vorkommt.

In die Rähe gehört der Parastilbit, von naçá, bei, neben und Stilbit; S. v. Waltershausen hat ihn als eine dem Spistilbit sehr ähnliche Species aufgestellt (1853). Von Hvalssord auf Island.

Desmin, von déomy, Bündel, Büschel, von Breithaupt. Vergl. die Species Stilbit. Die ersten Analysen, welche sich auf Haup's Stilbite dodécaëdre lamellisorme, als den ächten Desmin, beziehen, sind von C. Reşius (1824) und Hisinger ausgeführt worden (Varietät aus Island). Die späteren Analysen stimmen im Wesentlichen mit diesen überein.

Die Mischung ist: Kieselerbe 58,09, Thonerbe 16,14, Kalkerbe 8,80, Wasser 16,97.

Sehr nahestehend, vielleicht mit dem Desmin übereinkommend, ist der Hpostilbit, welchen Beudant (Mineralogie 1832) als eine eigene Species aufgestellt hat. Er enthält nur 52,4 Procent Rieselerde. — Faroë.

Dagegen ist Beubants Sphärostilbit, ungeachtet der Ueberseinstimmung der Mischung mit dem Desmin, als eine eigenthümliche Species durch das Gelatiniren mit Säuren bezeichnet, während der Desmin ohne Gallertbildung zersetzt wird. — Faros.

Thomsonit, nach dem Mineralogen und Chemiker Th. Thomson benannt, von Brooke (1822), der seine Arpstallisation bestimmte und auch eine Analyse gab, ohne übrigens das enthaltene Natrum zu sinden. Berzelius hat (1822) eine genauere Analyse gegeben, welche durch die spätern bestätigt worden ist.

Die Mischung ist: Rieselerde 37,51, Thonerde 31,28, Kallerde 12,79, Natrum 4,72, Wasser 13,70. — Dumbarton in Schottland.

Hieher gehört ber Comptonit, nach Lord Compton, welchen Brewster (1822) als eine besondere Species aufgestellt hat. Schon Monticelli und Covelli haben ihn (1825) mit dem Thomsonit vereinigt und Rammelsberg hat durch seine Analyse der Barietät von Raaden in Böhmen (1840) von chemischer Seite das Richtige dieser Vereinigung bestätigt.

Nach Smith und Brush (1853) gehört ferner hieher ber Dzarkit Shepards, nach bem Fundorte Dzark in Arkansas benannt.

Ein unreiner Thomsonit scheint nach Dana auch Thomsons Chalilith zu sehn (1835). Der Name stammt von zálek, Feuerstein, wegen der Aehnlichkeit des Minerals mit diesem. — Antrim in Irland.

Ein Thomsonit mit 6,26 Procent Talkerde ist der Pikrothoms sonit von Meneghini und Bechi (1853). Der Zusatz von newoos, bitter, bezieht sich auf diesen Gehalt der Talks oder Bittererde. — Toskana.

Slaanit, nach Sloane, Besitzer der Mine von Monte Catini in Toskana, wo das Mineral vorkommt, von Meneghini (1853). Nach der Analyse von C. Bechi: Kieselerde 42,18, Thonerde 35,00, Kalk 8,12, Talkerde 2,67, Natrum 0,25, Kali 0,03, Wasser 12,50.

Chlorit, von $\chi \lambda \omega \varrho \delta \varsigma$, grünlichgelb, grün, und **Ripidolith**, von $\varrho \iota \varkappa \ell \varsigma$, Fächer und $\lambda \ell \vartheta \circ \varsigma$ Stein, in Beziehung auf die fächersförmige Gruppirung der Arhstalle.

Diese Mineralien wurden unter dem Namen Chlorit von Werner zuerst als eine eigenthümliche Species bezeichnet, früher hatte man sie als eine Barietät des Talks angesehen. Die ersten Analysen von Höpfner (1786), Bauquelin und Lampadius sind sehlerhaft oder nicht mit Chloriten angestellt, sie geben den Wassergehalt nicht über 4 Procent an. Die von mir (1827) angestellten Analysen mit Chloriten von Achematof und aus dem Zillerthal (seinschuppig mit eingewachsenen Arystallen

von Magnetit) zeigten, daß der Wassergehalt 12 Procent betrage und die Chlorite leicht von Talk unterscheiden lasse, zugleich gab sich unter den genannten zwei Arten ein Unterschied kund, welcher mich bestimmte, noch mehrere sogenannte Chlorite zu analysiren (1838) und bann zwei Species aufzustellen, deren eine durch die Mischung des betreffenden Minerals aus dem Zillerthal, die andere durch die des Minerals von Achmatof charakterisirt ist. Jenem beließ ich den schon won Werner gegebenen Namen Chlorit, dieses nannte ich Ripidolith. Meine Analysen wurden durch Varrentrapp und Brüel bestätigt, welche (1839) dieselben Varietäten analysirten, ebenso durch die späteren Analysen von Delesse, Marignac, Damour, Rammelsberg u. a. — G. Rose glaubte eine Verbesserung zu machen, wenn er meine Namen gegenseitig vertausche und nannte daher Chlorit, was ich Ripidolith genannt, dagegen Ripidolith, was ich Chlorit genannt habe. Da dieser ganz unnütze Umtausch natürlich nicht allgemein angenommen wurde, so ist damit nur ein Beitrag zu jener Namenconfusion geliefert worden, an der die Mineralogie von jeher zu leiden hatte.

Die Mischung des Chlorits ist je nach der größeren oder geringeren Vertretung der Talkerde durch Eisenorphul wechselnd, wesentlich: Kieselerde 26, Thonerde 20, Talkerde 17—24, Eisenorphul 27—15, Wasser 12. — Seine Krystallisation ist hexagonal. Brooke und Miller geben die Abmessungen einer Hexagonappramide von 132° 40' am Scheitel.

Die Mischung bes Ripidolith zeigt die Basen weniger wechselnd und ist wesentlich:

Rieselerde 32, Thonerde 17,4, Talkerde 34,4, Eisenoxybul 4,2, Wasser 12.

Die Arystallisation des Ripidoliths hatte ich (1827) als heragonal bestimmt und so wurde sie auch von den übrigen Mineralogen ans genommen und sprachen die zahlreichen Ressungen dafür, welche v. Kokscharow (1851) angestellt hat und woraus er 13 Rhomboeder und 8 heragonale Phramiden berechnete. Da aber ein amerikanischer Ripidolith, Klinochlor benannt, deutlich zwei optische Aren erkennen ließ, so nahm v. Kokscharow (1854) die Untersuchungen wieder auf

sand stellte sich heraus, daß die früher als Hezagonphramiden bestimmten Arhstalle klinorhombische Combinationen sehen, deren Form und Winkel der Art sind, daß nur an sehr gut ausgebildeten Arhstallen der Unterschied von einer Hezagonphramide erkennbar wird.

Daß auch der Ripidolith von Achmatof sich als optisch zweiarig zeige, wenn man hinlänglich dicke Platten beobachten kann, habe ich mit dem Staurostop nachgewiesen (1855). Der Klinochlor, von xliva sich neigen, und xlacos, grün, von Blake (1851) so benannt wegen des großen Abstandes der optischen Azen (85°) 1 und wegen der grünen Farbe, ift ein Ripidolith, der gegen die gewöhnlichen Barietäten eine analoge Stellung einnimmt, wie der Phlogopit gegen ben Biotit. Er findet sich zu West-Chester in Pennsplvanien, von woher ihn Craw analysirt hat. Ich habe ihn zu Markt Leugast im Bahreuthischen gefunden und analhfirt (1854). — Nach Desclois ze aux wechselt an verschiedenen Barietäten bes sogenannten Klinochlors der Winkel der optischen Aren von 30° bis 86° (1857). — Zum Ripibolith gehört ferner ber Leuchtenbergit nach dem Herzog Mazimilian von Leuchtenberg benannt von Jewreinoff (1843), und von Romonen und Hermann (1847) analysirt. Renngott bat davon einen deutlich klinorhombischen Arpstall beobachtet. — Nach Descloizeaux wäre er aber optisch einazig und dem Pennin zunächst stehend. Der Helminth Volgers (1854) von kλμινς, der Wurm, gehört nach dessen Analyse ebenfalls zum Ripidolith. — Sotthard, Ahren in Tyrol.

In die Nähe theils des Chlorits, theils des Ripidoliths gehören ober sind vielleicht auch mit ihnen zu vereinigen, folgende Mineralien:

Aphrosiderit, von appos Schaum und σιδήρος Eisen, von Fr. Sandberger (1850).

Seine Mischung ist: Rieselerde 26,45, Thonerde 21,25, Eisenorphul 44,24, Talkerde 1,06, Wasser 7,74. — Weilburg.

1 Nach Blake sind die optischen Axen nicht gleich zu einer auf die Spaltungsstäche normalen Linie geneigt, ber Winkel der einen Axe mit dieser Linie beträgt gegen 58°, der der anderen 27°.

Delessit, nach Delesse benannt von Naumann. Delesse analysirte Barietäten von Oberstein und Zwidau (1849). Die Mischung ist: Rieselerde 29,45, Thonerde 18,25, Talkerde 15,32, Eisenorphul 15,12, Wasser 12,57, Kall 0,45.

Epichlorit, von & bei und Chlorit, von Zinken und Rammelsberg (1847). Nach der Analyse von Rammelsberg (von 1849) enthält er Rieselerde 40,88, Thonerde 10,6, Eisenoryd 8,72, Eisenorydul 8,96, Talkerde 20,00, Ralkerde 0,68, Wasser 10,18. — Radauthal, Harzburg.

Voigtit von E. E. Schmid analysirt (1856). Rieselerbe 33,83, Thonerde 13,40, Eisenoryd 8,42, Eisenorydul 23,01, Talkerde 7,54, Wasser 9,87, Kalk und Natrum 3. — Von Ilmenau.

Tabergit, nach dem Taberg in Wermland, analysist von Svanberg (1839). Rieselerde 35,76, Thonerde 13,03, Eisenorphul 6,34, Talkerde 29,27, Manganorphul 1,64, Kali 2,07, Wasser 11,76, Fluor 0,64, Ragnesium 0,46.

Pseudophit, von $\psi \in \tilde{\omega} \delta o c$, falsch und Ophit für Serpentin, von Kenngott (1855). Nach der Analyse von v. Hauer: Rieselserde 33,51, Thonerde 15,42, Talkerde 34,41, Eisenogydul 2,58, Wasser 12,75. — Zbjar in Nähren.

Metahlorit, von peré in der Bedeutung "zu, an" und Chlorit, sich an den Chlorit anreihend. Dieses vom Chlorit durch das Gelatiniren mit Salzsäure leicht zu unterscheidende Mineral vom Büchensberg bei Elbingerode am Harz ist von K. List (1852) analysirt worden und hat eine dem Aphrosiderit ähnliche Mischung. Rieselerde 23,77, Thonerde 16,43, Eisenorydul 40,36, Talkerde 3,10, Wasser 13,75, Kalk, Natrum (Spur).

Pennin, von den Pennin'schen Alpen, von Fröbel beschrieben und von Schweizer analysirt, kommt in der Mischung fast ganz mit dem Ripidolith überein. Die Arhstallisation ist aber hexagonal und er ist nach Descloizeaux (1857) optisch einaxig, ebenso nach meinen staurostopischen Beobachtungen. Rimmererit, nach dem ruffischen Oberbergapotheker Rämmerer, benannt und bestimmt von Nordenskiöld (1843). Er ist zuerst von Hartwall (1843) analysirt worden, dann von Hermann, Genth, Brush und Smith, deren Analysen nahe übereinstimmen. Die Mischung nähert sich sehr des Ripidolith mit Austausch einer geringen Menge von Thonerbe durch Chromogyb.

Die Krhstallisation ist vorzüglich durch v. Koksarow (1849) genau bestimmt worden. Er hielt sie nach der damaligen Deutung der Ripidolithkrhstalle als mit diesen übereinkommend und bestimmte sie als hexagonal. In Beziehung auf das optische Berhalten sind widersprechende Angaben vorhanden; Descloizeaux glaubt zwei optische Axen erkannt zu haben, Rordenskiold nahm eine an. Rach meinen staurostopischen Bersuchen, zu welchen ich einen hinzlänglich dicken Krystall benützen konnte, ist der Kämmererit, einaxig. Die dichten Barietäten dieses Minerals wurden zuerst bekannt und erhielten von Fiedler den Namen Rhodochrom, von codor die Rose und xoopaa, Farbe, benannt, weil es in dünnen Platten mit psirssichrother Farbe durchscheinend ist. — Bissersk im Ural, Baltimore, Texas.

Pyrostlerit, von xõq Feuer, und oxligo's hart, beim Brennen härter werdend, habe ich (1835) ein Mineral von Elba benannt, welches nach meiner Analyse dem Kämmererit sehr nahe steht. Die Analyse gab: Rieselerde 37,03, Thonerde 13,50, Chromogyd 1,43, Talkerde 31,62, Eisenogydul 3,52, Wasser 11,00. — Nach Delesse sollen viele sogenannte edle Serpentine der Sammlungen Pyrostlerite sehn. (L. und K. Jahrb. 1851 p. 800.) — Bon sehr ähnlicher Misshung ist der Vermiculit, von vermis, Wurm, wegen der wurmsförmigen Krümmung vor dem Löthrohr, von Thomson bestimmt (1835), von Croßley neuerdings analysirt (1850) und von ihm als eine Barietät des Pyrostlerit angesehen. Das sehr verschiedene Berzhalten vor dem Löthrohr, denn der Pyrostlerit schwillt nicht an, spricht gegen diese Bereinigung, ebenso wie die Mischung gegen die Ansicht Teschemachers, daß der Bermiculith ein Pyrophyllit seh. — Bermont und Milburg in Nordamerika.

Rerolith, von *2706*5 Wachs und *MIGo*5 Stein, von Breits haupt (1823) bestimmt und unter Pfaff's Leitung von Maak analysirt (1830). Die Mischung ist: Rieselerde 37,95, Thonerde 12,18, Talkerde 18,02, Wasser 31,00. — Frankenstein in Schlessen.

Sepenit, von sapo, die Seise, auch Piotin, von neótys Fett. Seisenstein. Der Saponit vom Cap Lizard in Cornwallis ist zuerst von Rlaproth (1787) und wiederholt im Jahre 1810 analysirt worden. Aehnliche Resultate haben J. L. Smith und G. J. Brush bei der Analyse eines Saponit von der Nordküste ves Lake Superior in Nordamerika erhalten, welchen D. Owen unter dem Namen Thalit (1852) beschrieb und worin er eine neue Erde, von ihm Thalia benannt, gefunden haben wollte. Smith und Brush zeigten, daß diese Erde eine mit Kall verunreinigte Talkerde war.

Die Mischung ist nicht genau festzustellen. Annähernd ist sie: Rieselerde 48,0, Thonerde 7,6, Eisenord 2,4, Talkerde 26,0, Wasser 16,0.

Airwanit, nach Kirwan benannt von Th. Thomson (1835). Nach seiner Analyse: Kieselerde 40,50, Thonerde 11,41, Eisenorydul 23,91, Kalk 19,78, Wasser 4,35. — Irland.

Reslith, von véos, jung und Misos, Stein, von Scheerer (1848). Nach seiner Analyse: Rieselerbe 51,25, Thonerbe 9,32, Talk: erbe 29,92, Kalk 1,92, Wasser 6,50, Eisenorybul 0,80. — Stoffels: kuppe bei Eisenach. Arendal.

Ottrelit, nach dem Fundort Ottrez an der Grenze von Luxemburg und Lüttich, von Haup, von Noeggerath (als Karstin) beschrieben (1813). Nach der Analyse von Damour (1842): Rieselerde 43,43, Thonerde 24,26, Eisenoxydul 16,77, Manganoxydul 8,11, Wasser 5,65.

Phyllit, von \varphiillow , Blatt, entdeckt von Ruttal, analysirt von Thomson (1828). Rieselerde 38,40, Thonerde 23,68, Eisenoryd 17,52, Talkerde 8,96, Kali 6,80, Wasser 4,80. — Sterling in Massachusetts. — Nach Dana wäre das Mineral mit dem Ottrelit gleich.

Strakenisit, nach dem Fundort Strakonit in Böhmen, benannt von Zepharovich (1853). Analysirt von Hauer: Rieselerbe 53,42,

Thonerde 7,00, Eisenorphul 15,41, Talkerde 2,94, Kalk 1,37, Wasser 19,86.

Zenzit, von Zevšiz, Gespann, für Vereinigung, weil das Mineral in Huel-Unity-Grube bei Redruth in Cornwallis gesunden wurde. Von Th. Thomson (1814) bestimmt. Nach seiner Analyse: Kieselerde 33,48, Thonerde 31,85, Eisenorybul 26,01, Kalk 2,45, Wasser 5,28.

Chloritoid, von der Aehnlichkeit mit Chlorit. Er wurde zuerst (1835) von Fiedler beschrieben und Chloritspath genannt; G. Rose gab den Namen Chloritoid. D. L. Erdmann hat ihn (1835) zuerst analhsirt, es entging ihm aber der Wassergehalt, welchen v. Bonsdorff (1838) nachgewiesen hat. Mit Rücksicht auf den Geshalt an Eisenopyd und Eisenopydul ist er von Hermann und von mir analhsirt worden. Meine Analhse gab: Rieselerde 26,19, Thonserde 38,30, Eisenopyd 6,00, Eisenopydul 21,11, Talkerde 3,30, Wasser 5,50. Varietät von Pregratten in Tyrol. Der Chloritoid vom Ural enthält einen Theil der Thonerde durch Eisenopyd vertreten. Hieher gehören oder stehen sehr nahe:

Der Masonit, nach Herrn Owen Mason benannt und analhsirt von C. T. Jackson (1844), Withneh und Hermann. Dana stellt ihn zum Chloritoid. — Rhode-Joland.

Der Sismondin, nach dem Mineralogen Sismonda benannt und analhsirt von Delesse (1844). Ich habe ihn 1852 analhsirt und 6 Procent Talkerbe gefunden, welche Delesse nicht angibt. Das Mineral ist nur eine Varietät des Chloritoid. — St. Marcel in Viemont.

Eine sich hier anschließende Gruppe sehr ähnlicher Silicate, durch geringen Gehalt an Rieselerde ausgezeichnet, sind der Clintonit, Xanthophyllit und Disterrit.

Clintonit, nach Herrn de Witt Clinton benannt, von Horton, Kitch und Mather.

Dieses Mineral ist von Th. Clemson zuerst (1832) unter dem Namen Sehbertit beschrieben und analhsirt worden, Thomson Robell, Geschicke der Mineralogie. und Richardson haben es Holmesit nach Dr. Holmes genannt (1836).

Die Analysen von Clemson und Richardson geben 3,6—4,55 Wasser an, neuere Analysen von Brush (1854) nur 1 Procent Wasser. Brush fand:

Riefelerbe 20,18, Thonerbe 38,90, Eisenoxyb 3,37, Talkerbe 21,25, Kalkerbe 13,52, Natrum 1,14, Wasser 1,04, Spuren von Kali-und Zirkonerbe. — Amity in Neu-York.

Die Arhstallisation ist von Horton als hexagonal bezeichnet worden, Breithaupt hält sie für klinorhombisch. Die Arhstalle sind äußerst selten. Im Stauroskop zeigt er sich nach meinen Beobachtungen einaxig und ebenso der Xanthophhilit und Disterrit.

Xanthophyllit, von *Eardog* gelb und *Púddor*, Blatt, benannt und bestimmt von G. Rose (1841) und von Meitendorff analysirt (1843). Seine Mischung steht der des Clintonit, mit welchem ihm auch Dana vereinigt, ziemlich nahe. — Slatoust im Ural.

Disterrit, von de doppelt und stedhög hart, wegen der zweisfachen Härte auf der basischen und den prismatischen Flächen, von Breithaupt zuerst bestimmt und von mir analysirt (1847). Die Mischung steht den vorhergehenden nahe, die alkalische Basis ist aber durch mehr Talkerde und weniger Kalk vertreten. Haidinger hat das Mineral fast gleichzeitig mit Breithaupt Brandisit nach dem Grasen Brandis, benannt. — Monzoni im Fassathal.

Chonikrit, von xwelce das Schmelzen und xqıxos abgesondert, durch die Leichtslüssigkeit vor dem Löthrohr von ähnlichen Mineralien unterschieden; von mir (1835) beschrieben und analysirt. Die Analyse gab: Kieselerde 35,69, Thonerde 17,12, Talkerde 22,50, Kalkerde 12,60, Eisenorhdul 1,46, Wasser 9,00. — Elba.

Loganit, bestimmt von T. S. Hunt (1851). Seine Analysen geben: Rieselerde 32,84, Thonerde 13,37, Eisenoxyd 2,00, Talkerde 35,12, Kalkerde 0,96, Wasser und Rohlensäure 16,92. Die Mischung steht der des Pyrosklerit nahe. — Calumet-Insel in Canada.

Gruppe der Argillite (von argilla, Thon). Diese Gruppe bilden die Silicate, welche wesentlich nur aus Kieselerde, Thonerde (mit vicarirendem Eisenord) und Wasser bestehen. Sie theilen sich I. in solche, welche mit Salzsäure Gallerte bilden oder mit Ausscheisdung gelatinöser Rieselerde zersett werden und II. in solche, wo die Zersetung entweder ohne Gallertbildung oder überhaupt nicht mit Salzsäure erfolgt.

I. Argillite, welche mit Salzfäure gelatiniren.

Allophan, von alkogavic, anders scheinend, weil man ihn für ein Rupsererz hielt. Das Mineral, welches zuerst Riemann (1809) beobachtete, daher auch Riemannit, ist von Stromeher bestimmt und benannt worden (1816). Stromeher analysirte die kupserhaltige Varietät von Gräsenthal bei Saalseld, Bunsen eine kupserfreie von Friesdorf bei Bonn. Berthier, Walchner, Bergemann u. a. haben ihn analysirt. Die Analysen zeigen zum Theil Abweichungen.

Die Analyse von Bunsen gab: Kieselerde 22,30, Thonerde 32,18, Eisenord 2,90, Wasser 42,62.

Hallohst, nach dem Geologen Omalius d'Halloh, benannt von Berthier (1827). Er analysirte zuerst eine Varietät von Anglar bei Lüttich. Die Mischung ist: Kieselerde 44,94, Thonerde 39,06, Wasser 16,00. Hieher gerechnete Barietäten von anderen Fundorten zeigen zum Theil Abweichungen und einen Wassergehalt bis zu 25 Procent.

Rollyrit, von xolliquor, womit Dioskorides die sogenannte Samische Erde bezeichnete, von Karsten benannt. Der von Klap-roth untersuchte Kollyrit von Schemnitz ist schon 1794 von Fichtel beschrieben worden. Berthier hat eine Barietät aus Spanien ana: lysirt. Die Mischung ist: Rieselerde 15,0, Thonerde 44,5, Wasser 40,5.

Samoit ober Samoin, vom Fundort auf den Samoainseln (Upola) benannt und analysirt von Silliman. Rieselerde 31,25, Thonerde 37,21, Wasser 30,45, Talkerde 4,06, Spur von Natrum und kohlens saurem Kalk.

Schrötterit, nach dem Entdecker Schrötter (der das Mineral Opallinallophan nannte) benannt von Glocker. Schrötter hat es analysirt (1837). Die Analyse gab: Rieselerde 11,95, Thonerde 46,20, Wasser 36,30, Kalk, Eisenoryd, Kupferoryd und Spur von Schweselsäure. — Dollingerberg bei Frepenstein in Stehermark.

II. Argillite, welche mit Salzfäure nicht gelatiniren.

Byrophyllit, von πῦρ, Feuer, und φυλλίτης, aus Blättern bestehend, wegen des Aufblätterns vor dem Löthrohr. Dieses Mineral wurde längere Zeit für Talk gehalten, dem es sehr gleicht, dis Hersmann (1829) seine Selbstskändigkeit zeigte. Der Fundort dei Beressowsk wurde erst 1830 von Fiedler entdeckt. Er wurde zuerst von Hermann, dann auch von Rammelsberg, Berlin und Genth analysirt (Varietäten von Spaa, Schonen, SüdsCarolina). Die Anaslysen geben wesentlich: Kieselerde 66,0, Thonerde 28,5, Wasser 5,5.— Ein Theil des chinesischen sogen. Agalmatolith, von ἄγαλμα, Schmuck, auch Bildsäule, weil er zu Schmucksachen, Figuren 2c. versarbeitet wird, gehört hieher und ist dichter Pyrophyllit. Bei Werner heißt er Bildstein. Klaproth analysirte ihn zuerst (1797).

Cimolit, von der Insel Cimolis (Argentiera) im griechischen Archipel, von Klaproth benannt. Die cimolische Erde wird schon bei Theophrast, Diostorides und Plinius erwähnt und wurde als Arzneimittel und zum Reinigen von Zeugen und Kleidungsstücken gebraucht. Klaproth hat ihn zuerst analysirt. Mit ähnlichem Ressultat haben Flimoss, Hauer und Duchatoff Barietäten aus Rußsland und Böhmen analysirt. Wesentlich: Rieselerde 63,5, Thonerde 23,5, Eisenoryd 1,0, Wasser 12. — Hieher gehört der Pelicanit Duchastoff's, von Kiew (1858), serner, der wesentlichen Mischung nach, das Mineral, welches Breithaupt unter dem Namen Anauxit als eine besondere Species ausgestellt hat (1838). Der Name stammt von «vachzo, d. h. sich nicht vergrößernd, nämlich vor dem Lötherohr nicht anschwellend. v. Hauer hat es analysirt. — Bilin in Böhmen.

Pholerit, von $\varphi o \lambda l \zeta$, Schuppe, bestimmt und analysirt von Guil-Le min (1825). Von Fins, Departement de l'Allier. Eine Varietät von Nazos hat Smith analysirt.

Die Mischung ist: Kieselerde 42, Thonerde 43, Wasser 15.

Hieher gehört oder steht sehr nahe der Tuesit Thomson's (1835), nach Tuesa, dem lateinischen Namen des Flusses Tweed in Schottland, benannt; nach den Analysen von Thomson und Richardson: Kieselerde 44, Thonerde 40, Wasser 14, Kalk, Talkerde, Eisenorydul.

Von sehr ähnlicher Mischung ist auch der Nacrit (vom französenacre, die Perlmutter) von Breithaupt, nach R. Müller: Kieselerte 46,74, Thonerde 39,48, Wasser 14,06. Freiberg in Sachsen.

Ferner hat ein Theil des sogen. Steinmark's eine ähnliche Mischung. — Das Steinmark von Rochlitz in Sachsen wurde schon 1596 beschrieben, Jul. Ernst Schütz schrieb darüber 1763 eine Abshandlung "Oratio de terra miraculosa Saxoniae" etc.; es war noch 1812 officinell. — Lithomarga.

Malthacit, von $\mu\alpha\lambda\partial\alpha\lambda\dot{\alpha}$, mild, weich, nach der Aehnlichkeit mit Unschlitt, von Breithaupt (1837). Analyse von Meißner: Kieselerde 50,2, Thonerde 10,7, Eisenoryd 3,1, Wasser 35,8, Kalk 0,2.
— Steindörfel in der Oberlausit.

Scarbroit, nach dem Fundort Scarborough in England, von Vernon (1829). Nach dessen Analyse: Kieselerde 10,5, Thonerde 42,5, Wasser 46,75, Eisenoryd 0,25.

Razoumoffstin, nach dem Grafen Nazoumoffsky benannt von John, der es (1810) analysirte. Nach einer neueren Analyse von Zellner: Kieselerde 54,5, Thonerde 27,25, Wasser 14,25, Kalk 2,0, Talkerde 0,37, Eisenopybul 0,25. — Kosemütz in Schlesien.

Smelit, von σμήλη für Salbe, Seife, von Fr. Glocker (1846). Nach der Analyse von Oswald: Kieselerde 50,0, Thonerde 32,0, Wasser 13,0, Natrum, Eisenord, Kalk. — Telkebanya in Ungarn.

Miloschin, von Herder nach dem Fürsten Milosch von Serbien getauft, von Breithaupt beschrieben (1838). Nach der Analyse von Kersten: Rieselerde 27,50, Thonerde 45,01, Chromopyd 3,61, Wasser 23,30, Kalk, Talkerde in Spuren. — Rudniak in Serbien.

Dillnit, vom Fundort Dilln bei Schemnitz benannt von Haidinger (1849). Die Analysen von Karafiat und Hutelmann geben: Rieselerde 23, Thonerde 56, Wasser 21.

Lenzinit, nach dem Mineralogen Lenz benannt, von John analysirt: Kieselerde 37,5, Thonerde 37,5, Wasser 25. Kall in der Etfel.

Séverit, von Saint=Sévère in Frankreich, nach Pelletier: Kieselerde 50, Thonerde 22, Wasser 26.

Montmorillonit, von Montmorillon, Departement Haute-Bienne, nach Salvétat und Damour wesentlich: Kieselerde 50, Thonerde 20, Wasser 26, Kalk, Kali,

Chromoder von Halle nach der Analyse von Duflos: Kieselerde 57,0, Thonerde 22,5, Chromoryd 5,5, Eisenoryd 3,5, Wasser 11,0.

Ein ähnliches Mineral ist ber sog. Chromoder aus dem Departes ment der Savne und Loire, welchen Leschevin (1810) beschrieben und Drapiez analysirt hat.

Plinthit, von *ndivIos*, Ziegel, wegen der ziegelrothen Farbe, von Th. Thomson analysirt und bestimmt (1835). Die Analyse gab: Rieselerde 30,88, Thonerde 20,76, Eisenoryd 26,16, Kalk 2,60, Wasser 19,60. Antrim in Irland.

Bolus, von Bodoc, Erdklumpen. Die älteren Mineralogen beziehen hieher die Erde von Lemnos, Terra sigillata, welche Haus: mann als Sphragid besonders stellt. σφοαγίς heißt Siegel, die lemnische Erde wurde seit Homer dis in die neuere Zeit als Arznei: mittel gebraucht, in Rugeln geformt und in diese ein Siegel gedrückt, Αημνία σφοαγίς. Hentschel, Schenk, Francus schrieben eigene Abhandlungen darüber 1658, 1664 und 1676. Bergmann hat 1787 chemische Untersuchungen damit angestellt. Klaproth, Wackenrober, Löwig, Zellner (1835), Rammelsberg u. a. haben Barietäten

verschiedener Fundorte analhsirt. Die Mischung ist annähernd: Rieselserde 42, Thonerde 22, Eisenoryd 12, Wasser 24.

Der ächte Sphragid von Stalimene enthält nach Klaproth 3,5 Natrum und nur 8,5 Wasser.

Die gewöhnlichen plastischen Thone enthalten im Durchschnitt: Rieselerde 40—50, Thonerde 30, Wasser 13—25 Procent und außerbem die meisten Kali, bis zu 4 Procent. Auf letzteres im Thon und damit auf seine Wichtigkeit für die Begetation hat Fuchs ausmerksam gemacht (1838).

Der Kaslin, von einem chinesischen Wort für die Porcellanerde, ist ein Thon, dessen wesentlicher Gehalt: Rieselerde 46, Thonerde 36, Wasser 13, Eisenothd, Kalk... Er ist ein Zersetungsprodukt verschiedener Mineralien, namentlich des Orthoklas. Forchhammer hat (1834) die Borgänge dieser Zersetung erläutert. Fuchs hat (1821) die Entstehung des Kaolin von Passau aus dem von ihm bestimmten Porcellanik dargethan. Al. Brongniart und Malaguti haben (1839 und 1841) aussührliche Abhandlungen darüber geschrieben, sersener Berthier (1836), Boase (1837), Fournet, Blum u. a.

An die Gruppe der Argyllite schließen sich nachstehende Mineralien an, in deren Mischung wasserhaltiges Thonsilicat vorwaltet:

Catlinit, nach dem Entdecker, dem Maler Catlin, benannt von Jackson (1839). Er enthält nach Jackson's Analyse: Kieselerde 48,2, Thonerde 28,2, Wasser 8,4, Talkerde 6,0, kohlensauren Kalk 2,6, Eisenoryd, Manganoryd. Dieses ist der sog. indianische Pfeisenstein und kommt von Coteau de Prairies am Mississipii.

Agalmatolith zum Theil. Es ist schon oben gesagt worden, daß ein Theil dieses Minerals die Mischung des Phrophyllit habe, andere sogenannte Agalmatolithe, namentlich chincsische, sind durch einen Geshalt an Kali unterschieden. Dergleichen sind von John, Klaproth, Vauquelin, Thomson und Karasiat analysirt worden. Sie entshalten Kieselerde 50—56, Thonerde 27—34, Kali 6—10, Wasser 5, einige auch Kalkerde bis 6 Procent. Diese Mineralien sind nicht hinslänglich gekannt und wohl zum Theil nicht von homogener Masse.

Aehnlich ist es mit den ihnen sich in der Mischung nähernden: Parophit, Dyspntribit und Onkonsin.

Der Parophit, von $\pi \alpha \varrho \dot{\alpha}$ bei, neben und $\partial \varphi i \tau \eta \varsigma$, Serpentin, von $\partial \varphi i \varsigma$, Schlange, wegen der Aehnlichkeit der Farbenzeichnung. Der Parophit gleicht nämlich dem Serpentin. Er ist von Hunt (1852) analysirt worden. — Canada.

Der Dysputribit ist von C. U. Shepard analysirt worden (1852), welcher kein Kali angibt. Smith und Brush haben es zu 6—11 Procent in dem Mineral nachgewiesen. — Diana 2c. in Neu-York.

Der Oniosin, von övxwois, Ausschwellen, nämlich vor dem Löthrohr, ist von mir bestimmt und analysirt worden (1834). — Possegen im Salzburgischen. Nach Scheerer gehört dahin der von John (1810) analysirte sogenannte Agalmatolith vom Ochsenkopf bei Schwarzenberg.

Smektit, von σμηχτός, geschmiert, von Breithaupt (1841). Jordan hat ihn analhsirt. Er fand: Kieselerde 51,21, Thonerde 12,25, Eisenoryd 2,07, Talkerde 4,89, Kalkerde 2,13, Wasser 27,89. — Cilly in Untersteiermark.

Ehrenbergit, nach Ehrenberg von Nöggerath benannt. Die Analhsen von Bischof und Schnabel stimmen nicht zusammen. Nach letzterem enthält das Mineral: Kieselerde 56,77, Thonerde 15,77, Wasser 17,11, Kali 3,78, Eisenord 1,65, Kalkerde 2,76, Talkerde 1,30, Wlanganordbul 0,86. — Im Trachtt des Siebengebirgs. (1852).

Rhodalit, von *hodalóg*, rosig, bestimmt und analysirt von Th. Thomson (1835). Kieselerde 55,9, Thonerde 8,8, Eisenoxyd 11,4, Kalf 1,1, Talkerde 0,6, Wasser 22,0. — Irland.

Renrolith, von verigov, Sehne, und Misos Stein, von Th. Thom; son analysirt (1835). Rieselerde 73,00, Thonerde 17,35, Eisenord 0,4, Kalk 3,25, Talkerde 1,5, Wasser-4,3. — Stamstead in Unter-Canada.

Gonghlit, von poppúlog, rund (?), von Thoreld (1857) analhsirt: Kieselerbe 55,22, Thonerbe 21,80, Eisenorhd 4,80, Talkerbe 5,90, Kali 4,46, Natrun 0,45, Wasser 5,77, Spuren von Kalk und Manganorhdul. Pli Kitkajärvi in Finnland.

Taleit, wegen der Aehnlichkeit mit erdigem Talk, von Thoms son (1835). Analyse von Tennant: Kieselerde 44,55, Thonerde 33,80, Eisenorydul 7,70, Manganorydul 2,25, Kalk 1,30, Talkerde 3,30, Wasser 6,25. — Winklow in Irland.

Der Euklas ist bereits oben beim Phenakit erwähnt. Er könnte, als wasserhaltig, auch hier angeschlossen werden.

Wasserhaltige kieselsaure Verbindungen.

2. Ohne Thonerde.

Apaphylit, von ἀποφυλλίζω, entblättern, sich aufblättern vor dem Löthrohr; Hauh. D'Andrada nannte ihn (um 1799) Ichsthyophthalm, von ίχινος, der Fisch und ὀφθαλμός, Auge, in Beziehung auf den Berlmutterglanz der basischen Flächen; Werner ansfangs Fischaugenstein. — Als ein Zeolith war er schon Kinmann bekannt (1784), der ihn auch analysirte, aber den Kaligehalt übersah. Dieser wurde im Apophyllit von Utön von Fourcrop und Bauqueslin aufgesunden. Berzelius hat zuerst (1824) nachgewiesen, daß er kleine Mengen von Fluor enthalte. C. Gmelin und Gehlen haben ihn (1816) analysirt und stimmen, abgesehen vom Fluor, die späteren Analysen von Berzelius, Stromeyer, Kammelsberg u. a. mit ihren Resultaten überein. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 52,43, Kalkerde 25,86, Kali 5,36, Wasser 16,35. — Der Fluorgehalt ist vielleicht unwesentlich und wechselt von 0,5—1,7 Procent.

Haup nahm ihn (1801) als eine Barietät seines Mesothp (Mésotype épointée). Fuchs und Gehlen zeigten (1816), daß dieser Mesothp épointée krystallographisch und chemisch mit dem Ichthpophthalm aus Throl übereinstimme. Die Krystallisation ist von Haup, Fuchs, Mohs u. a. bestimmt worden.

Brewster hat (1816 und 1821) gefunden, daß der Apophyllit von Farve im polarisirten Licht die Erscheinungen zweiaziger Krystalle zeige und wollte daher diesen unter dem Namen Tesselit als eine besondere Species betrachten, die deshalb von Berzelius angestellte Analyse erwies aber keinen Unterschied von anderen Barietäten und Biot hat dann gezeigt, daß sich die Anomalie durch eine eigenthümsliche Blätterschichtung erkläre (1842).

Wöhler hat (1849) beobachtet, daß der Apophyllit bei einem Druck von 10 bis 12 Atmosphären und einer Temperatur von 180° bis 190° sich in Wasser löse und beim Erka!ten wieder heraustrystallisire.

Hieher gehören:

Der Oxhaverit, nach dem Fundort an den Quellen des Oxhaver auf Island, von Brewster als eine besondere Species aufgesstellt. Turner hat (1827) gezeigt, daß er nur durch einen unwesentslichen Gehalt an Eisenoxyd (3,39 Procent) vom gewöhnlichen Apophyllit sich unterscheide.

Der Albin, von albus weiß, Werner's ist theilweise zersetzter Apophyllit.

Der Xylochlor, von Fúdor Holz und xkweis grün, von S. v. Waltershausen (1853), ist ein Apophyllit, in welchem ein kleiner Theil des Kali durch Eisenoxydul ersetzt ist. — Island.

Pettolith, von $\pi\eta \varkappa \dot{\tau} \dot{\phi} \varsigma$, zusammengezimmert, aus mehreren Stücken gefügt und $\lambda \dot{\iota} \dot{\iota} \dot{\tau} \dot{\phi} \varsigma$ Stein, von der Structur, von mir bestimmt und analysirt (1828), Varietät von Monte baldo in Throl. Später fand ich ihn unter den Mineralien von Montzoni in Fassathal. In neuerer Zeit ist er an vielen Orten gefunden und von Hapes, Whitney, Kendall, Heddle u. a. analysirt worden, wesentlich mit denselben Resultaten, wie ich sie erhalten.

Die Mischung ist: Kieselerde 54, Kalkerde 34, Natrum 9, Wasser 3. Nach Hebble und Greg ist die Krystallsorm des Pektolith's die des Wollastonit's (1855). — Zu Aprshire in Schottland kommt er in safrigen Massen von fast 3 Fuß Länge vor. Nach Greg und Letts som phosphoresciren mehrere Barietäten beim Zerbrechen.

Hieher gehört der Stellit, von stella Stern, wegen der stern.

förmig strahligen Structur, welchen Thomson (1840) als eine besondere Species aufgestellt hat. — Kilpatrik in Schottland. — Der Dsmelith, von $\delta\sigma\mu\eta$, Geruch und $\lambda\iota\partial\delta\varsigma$, wegen des Thongeruchs beim Anhauchen, von Breithaupt (1828) ist nach Adam's Analyse (1849) ebenfalls Pektolith. Niederkirchen in Rheinbaiern.

Naturforscher und Aerzte, von mir benannt und bestimmt (1828). Die von mir analysirte Barietät war von Kudlisat auf Disko-Eiland (Grönland). Würth, v. Hauer und Connel, der eine Barietät von Faroë analysirte, haben meine Analyse bestätigt. Die Mischung ist: Kieselerde 57, Kalkerde 26, Wasser 17. Breithaupt gibt rhom-bische Brismen an.

Hieher gehört oder steht sehr nahe der Gurolith, eigentlich Gprolith, von $\gamma \tilde{v} \varrho o \varsigma$ Kreis, in Beziehung auf die kugliche Bildung, von Anderson (1851). Er enthält nach dessen Analyse: Rieselerde 50,70, Thonerde 1,48, Kalkerde 33,24, Talkerde 0,18, Wasser 14,18. Storr auf der Insel Stye. — Nahestehend ist der Centralassit von How mit 11,4 Procent Wasser. Fundybay. Amerika.

Hoppseilieit von S. v. Waltershausen (1853). Nach dessen Analyse: Rieselerde 43,31, Kalkerde 28,70, Talkerde 8,66, Wasser 14,48 (und Ü), Thonerde 3,14, Natrum und Kali 1,70. Palagonia am Aetna.

Expiolith, von onnior für os sepiae und für den sog. Meerschaum, und Mos, Stein. Bei Werner Meerschaum. Die ersten Analysen sind von Wiegleb und Klaproth (1794). Reinere Bariestäten haben Berthier und Lychnell (1826) analysirt, er ist ferner von Richter, Scheerer, Damour und von mir analysirt worden.

Die Analysen geben wesentlich: Kieselerde 54,43, Talkerde 24,36, Wasser 21,21. — Lychnell hat gezeigt, daß der Sepiolith, im lusteleeren Raum über Schweselsäure getrocknet, nahezu die Hälfte Wasser verliere. Er und nach ihm Rammelsberg u. a. haben irrigerweise dieses Wasser nur für hygrostopisches gehalten. A. Vogel hat schon 1818 dargethan, daß man mit ähnlicher Behandlung auch den blauen

Kupfervitriol durch Entziehen von Wasser weiß machen kann. — Der Sepiolith findet sich in Kleinasien, Spanien, Mähren, Griechenland.

Der in dichten Varietäten wasserhaltige Steatit ist bereits oben erwähnt.

Spadait, nach dem Mineralogen Medicis Spada von mir benannt und analysirt (1843). Die Mischung ist: Kieselerde 56,65, Talkerde 31,53, Wasser 11,82. — Capo di bove bei Rom.

Aphrodit, von $\alpha \varphi \varrho \delta \varsigma$, Schaum, analysirt von Berlin (1840). Die Mischung ist wesentlich: Kieselerbe 53,52, Talkerbe 34,75, Wasser 11,73. — Taberg und Langbanshytta in Schweden.

Bikrophyll, von π_{i} x_{i} o o, bitter und φ **ullov**, das Blatt, wegen des Gehaltes an Bitter: oder Talkerde und wegen des blättrigen Gefüges, von A. Svanberg bestimmt und analysirt (1839).

Die Analyse gab: Kieselerbe 49,80, Talkerbe 30,10, Eisenorpbul 6,86, Wasser 9,83, Thonerbe 1,11, Kalkerbe 0,78. — Sala in Schweben.

Pikrosmin, von πικρός bitter und ὀσμή Geruch, beim Befeuchten, von Haidinger (1827). Nach der Analhse von Magnus, wesentlich: Kieselerde 55,69, Talkerde 36,17, Wasser 8,14. Engelsburg bei Preßnitz in Böhmen. — Hier schließt sich der Phrallolith an, von πυρ Feuer und άλλος λίθος, anderer Stein, von Nordensstölb (1820) bestimmt. Nach Arppe von wechselnder Mischung und nach Bischof ein Zersetzungsprodukt von Augit. Finnland.

Monradit, nach dem Apotheker Monrad benannt und bestimmt von A. Erdmann (1843). Nach seiner Analyse: Rieselerde 56,17, Talkerde 31,63, Eisenorydul 8,56, Wasser 4,04. — Bergenstift in Norwegen.

Dewchlit, nach dem Professor Chester Dewey benannt und bestimmt von Emmons (1826). Shepard hat ihn 1830 analysirt und Thomson 1843, welcher ihn Symnit nannte, von yvµvóg, nack, weil die analysirte Varietät auf den Bare Hills, kahlen Hügeln, bei Baltimore vorgekommen ist. Brush hat eine Varietät von Texas

und ich eine aus Tyrol analysirt. Die im Wesentlichen zusammensstimmenden Analysen geben: Kieselerbe 40,82, Talkerbe 35,33, Wasser 23,85.

Thermophyllit, von Feque, Wärme und Péddor Blatt, wegen des Aufblätterns beim Erhitzen, von A. E. Nordenskiöld benannt (1858) und von Arppe, Hermann und Northcote analysist. Die Analysen zeigen Differenzen. Der Gehalt an Rieselerde ist 41 bis 43 Procent, an Talkerde 35—39, an Wasser 11—13, Thonerde 1,7—5,9, Kali 0—3,2, geringe Menge Natrum und Eisenorydul. — Hopansur bei Pitkaranda in Finnland.

Hornphit, von Ödog Wasser und Ophit, d. i. Serpentin, von L. Svanberg (1839) analysirt, enthält: Rieselerde 36,19, Talkerde 21,08, Eisenoxydul 22,73, Wasser 16,08, Thonerde 2,89, Mangansydul 1,66, Spur von Vanadinsäure. — Taberg in Schweden.

Hieher gehört nach den Analysen von Smith und Brush der Jenkinsit, von C. U. Shepard (1852) beschrieben und nach dem Finder Jenkins benannt. — Monroe in Neu-York.

Serpentin, von serpens, die Schlange wegen der fledigen Farbenseichnung, vielleicht auch weil er als ein Mittel gegen Schlangengift galt. — Der Stein war schon den Alten bekannt und heißt bei Diose corides dylenz, von dyle, Schlange, ebenso bei Plinius, welcher schon erwähnt, daß daraus Gefäße gedreht werden. Der Name Serpentin sindet sich bei Ferrandus Imperatus (1672); man hat den Serpentin auch zum Talk gestellt und theilweise mit dem Nephrit verwechselt. Als eine Species von Steatites führt ihn auch Wallerius an (1778). Durch seinen "edlen Serpentinstein" war schon 1750 Böblit berühmt; seine Tugenden verzeichnet eine zu Ende des 17. Jahrshunderts zu Freiberg gedruckte Instruction, welche mit den Serpentinswaren in's Ausland abgegeben wurde, man erfand auch SerpentinsTincturen, Pillen und Pflaster, die in Zöblit verkauft wurden.

Die ersten Analhsen von Kirwan, Gerhard, Bahen und Chenevix sind theils mit unreinem Material angestellt worden, theils

an sich sehlerhaft, Gerhard gibt kein Wasser an, die übrigen einen Gehalt an Thonerde zu 20 Procent. Die Analysen von Haper und Knoch (1790) geben ebenfalls kein Wasser an.

Die Bittererbe hat (im Mineralreich zum erstenmal) Marggraf im Jahr 1759 im Serpentin nachgewiesen. John und Bauquelin haben ihn mit Resultaten analysirt, welche den sehr zahlreichen späteren nahekommen. Unter diesen sind besonders zu nennen die Analysen von Lychnell (1826) (vorzüglich mit schwedischen Barietäten), deren Resultate für die noch gegenwärtig angenommene Normalmischung geltend sind. Danach ist diese: Kieselerde 44,14, Talkerde 42,97, Wasser 12,89.

Die darauf bezügliche Formel ist schon von Almroth nach seiner Analyse des Picrolith (1818) berechnet worden. — Gewöhnlich ist ein kleiner Theil der Talkerde durch Eisenorydul (2—6 Procent) ersett. — Daß auch Chrom als färbendes Mittel vorkommt, haben schon B. Rose, Klaproth, Richter u. a. nachgewiesen, Stromeher fand auch in mehreren Spuren von Nickeloryd.

Die Krystallsormen, in welchen der Serpentin zuweilen vorkommt, haben verschiedene Deutung erhalten. Haidinger hat dergleichen (1823) als ächte Krystalle beschrieben. Quenstedt zeigte (1836) an Krystallen des Serpentin's von Snarum in Norwegen, daß sie mit denen des Chrysolith's übereinstimmen und hält sie für Pseudomorphosen, Tamnau, Scheerer und Hermann suchten sie als ächte Krystalle zu erweisen, letztere als heteromere mit Chrysolith, d. i. isomorph mit stöchiometrisch abweichender Mischung. Breithaupt zeigte (1825 und 1831) und G. Rose (1851), daß auch Serpentine in Augit: und Amphibolsormen vorkommen. Gegenwärtig sind diese Krystalle sast allgemein als Pseudomorphosen anerkannt. (Vergl. Blum "Ueber Pseudomorphosen." 1843 und D. Volger "Die Entwicklungsgeschichte der Mineralien 2c." 1855).

Die ächten Serpentine zeigen sich als amorph. — Der Mischung nach gehören hieher ober stehen sehr nahe:

Der Marmolith, Marmalith, von μαρμαίρω, ich glänze, wegen starken Glanzes, bestimmt und analysirt von Ruttal (1823).

Hoboken und an anderen Orten in Nordamerika. — Mineralien dieses Namens sind auch von Banugen, Shepard, Lychnell u. a. ana: Ipsirt worden. Banugen und Lychnell (1826) erwiesen den Marmalith als Serpentin.

Der Pikrolith, von neucos, bitter, wegen des Gehaltes an Bittererde, und Mos Stein, von Hausmann bestimmt. Ist wie oben gesagt, nach der Analyse von Almroth (1818) Serpentin. — Taberg in Schweben.

Der Vorhauserit, von Kenngott nach dem k. k. Bauinspektor J. Vorhauser benannt. Analysirt von J. Dellacher. Montsoni im Fleimserthal in Tyrol.

Der Williamsit, nach bem Finder Williams benannt, von Shepard (1848) ist nach Hermann's Untersuchungen (1851) Serpentin.

Der Retinalit, von hytlvy, Harz, wegen des harzähnlichen Ansehens, von Thomson (1835) ist nach Hunt's Analyse ebenfalls Serpentin. — Canada.

Der Chrhstil, von $\chi \rho v \sigma \delta \varsigma$ Gold und $\tau l \lambda \delta \varsigma$, Faser, ist von mir bestimmt worden (1835). Steht in der Mischung dem Serpentin sehr nahe, ist aber krystallinisch. Dahin der sog. schillernde Asbest von Reichenstein in Schlessen und der Metazit, von $\mu \delta \tau \alpha \delta \alpha$, Seide, von Breithaupt (1832) nach der Analyse von Kühn. — Schwarzenderg in Sachsen. — Durch Umwandlung aus Chrysotil (nach Kennsgott), vielleicht auch aus Amphibol scheint der Aplotil, von Fúlov, Holz und $\tau l \lambda \delta \varsigma$, Faser, entstanden zu seyn. Bei Werner Bergholz. Analysirt von Hauer (1853). — Sterzing in Tyrol.

Bu den Serpentinen von bemerkenswerthem Eisengehalt (7 bis 10 Procent) gehören: der Baltimorit, von Baltimore, von Thomson (1843) und der Antigorit, nach dem Antigoriothal benannt, beschrieben von Wiser (1839) und analysirt zuerst von E. Schweitzer (1839), welcher aber später seine Analyse als unrichtig erklärte, worauf Brush und Stockar-Cscher genaue Analysen anstellten. — Hais dinger hält den Antigorit als von krystallinischer Bildung und nach seinem Verhalten zum Dichrostop für optisch zweiazig (1849).

Den eisenhaltigen Serpentinen steht in der Mischung sehr naher ist übrigens krystallinisch, der Bastit, nach dem Fundort "die Baste" auf dem Harz, oder Werner's Schillerstein. Die erste Rachricht von ihm giebt v. Trebra in seinen "Ersahrungen vom Innern der Gebirge." 1785. Man nannte ihn auch schillernde Hornblende. Heper hat ihn (1788) zuerst analysirt; die Analyse ist wie viele der damaligen Zeit ganz sehlerhaft und giebt 23 Procent Thonerde und kein Wasser an. Er wurde dann von J. F. Gmelin und Drappier analysirt, die genauere Kenntniß seiner Mischung gaben aber die Anaslysen von Köhler (1828). Der Talkerdegehalt beträgt gegen 27 Procent, der Eisenorydulgehalt 11 Procent. Das Mineral enthält auch bis 2,3 Procent Chromoryd.

Auch der Dermatin, von Sequa, Haut, weil er gleichsam als Haut andere Mineralien überkleidet, schließt sich nach den Analysen von Ficinus an die Serpentingruppe an. Er ist von Breithaupt (1832) bestimmt worden und sindet sich im Serpentin bei Waldheim in Sachsen.

Billarst, nach dem Naturforscher Billars benannt und bestimmt von Dufrenop (1842). Nach dessen Analyse zeigt er sich als ein Hydrat des Chrysolith (mit 5,8 Procent Wasser). Nach Hermann (1849) hat er die Krystallform des Chrysolith und ist als ein Zersetzungsprodukt desselben anzusehen, wie auch G. Rose annimmt. Finz det sich zu Traversella.

Thorit, nach dem nordischen Donnergott Thor, von Berzelius, welcher in diesem seltenen Mineral die Thorerde (1828) entdeckte. Eine früher von ihm für neu gehaltene Erde dieses Namens hatte sich nach seinen weiteren Untersuchungen als ein Ittererdephosphat erwiesen. In der Mischung des Thorits sind nach der Analyse von Berzelius vorwaltend: Rieselerde 19,31, Thorerde 58,91, Wasser 9,66, den Rest bilden kleine Mengen von Eisen- und Manganoryd, Uranoryd, Ralkerde, Rali 2c. Bergemann hat die Analyse mit gleichen Resultaten (1852) wiederholt. — Der Fundort ist Löwön bei Brewig in

Norwegen. — Nach Nordenstiöld befindet sich das größte bekannte Stück von Thorit in der Mineraliensammlung zu Christiania. Es wiegt $54^{1/2}$ Grammen.

Rach ben Untersuchungen von Damour und Berlin (1852) gehört hieher der Drangit, ein Mineral, welches bei Brevig vorstommt und von Krant nach der orangegelben Farbe den Namen erhalten hat. Bergemann hat es (1851) analysirt und glaubte das Ord eines eigenthümlichen Metalls darin gefunden zu haben, welches er Donarium nannte, nach dem germanischen Gotte Donar, dem norsbischen Thor. Damour zeigte (1852), daß Bergemann's Donarsord von der Thorerde von Berzelius nicht verschieden seh und ähnlich Berlin, welcher den Drangit nur für eine reinere Barietät von Thorit erklärte, als sie Berzelius analysirte. Bergemann hat dann ebenfalls die Jdentität des Donaroryds und der Thorerde anerkannt. Der wesentliche Gehalt dieses reineren Thorits ist: Kieselserde 17,5, Thorerde 71,3, Wasser 7,0.

Ratapleit, von *axánleog, *axanleiog, voll, angefüllt, sehr reich; in Beziehung auf das Zusammenvorkommen mit anderen seltenen Mineralien, von P. H. Weibhe (1850). Die Analhsen von K. A. Sjörgen geben: Kieselerde 46,83, Zirkonerde 29,81, Natrum 10,83, Kalk 3,61, Wasser 8,86, Eisenorydul und Thonerde. — Sjörgen glaubte später, daß die als Zirkonerde bezeichnete Erde eine andere verschiedene Erde seh, Berlin zeigte aber (1853), daß die beobachteten Differenzen nur scheindar, und daß die Zirkonerde der Zirkone in Kleesäure ebenso löslich seh als die Zirkonerde des Katapleiit, an welcher Sjörgen gegen die gewöhnlichen Angaben eine solche Löslichkeit beobachtet hatte.

Weibhe hielt die Krystallisation für klinorhombisch, Dauber erkannte sie als hexagonal (1854). — Lamöe bei Brevig in Norwegen.

Tachpaphaltit, von $\tau \alpha \chi v \zeta$ schnell und $\alpha \varphi \alpha \lambda \tau o \zeta$, abspringend, weil das Mineral beim Zerschlagen des Muttergesteins sehr leicht herausspringt, von Weibhe benannt und beschrieben (1853). N. J. Ber-lin hat es analysirt; die Analyse konnte aber wegen Mangel an Material nicht vollständig durchgeführt werden. Es ergab sich als

wesentlicher Gehalt: Kieselerde 34,58, Zirkonerde 38,96, Wasser 8,49, Eisenord 3,72 und 12,32 Procent einer vorläufig für Thorerde ansgesprochenen Erde. — Krageröe in Norwegen.

Alvit, von Alva bei Arendal, benannt und bestimmt von D. Forbes und T. Dahll (1855). Die Analyse gab: Rieselerde 20,33, Pttererde 22,01, Thorerde? 15,13, Thon: und Berillerde 14,11, Eisen: oryd 9,66, Wasser 9,32, Zirkonerde 3,92, Kalk, Ceroryd, Spuren.

Kieselsaure Verbindungen mit Fluorverbindungen.

Topas, benannt von der Insel Topazos im rothen Meer, war der Chrysolith des Plinius. Joh. Jonston erwähnt ihn (1661) als Topazius recentiorum, Xanthium.

Romé de l'Isle (1783) hat mehrere Krystallformen des Topas beschrieben, dessen Spaltbarkeit schon Hendel (1737) bevbachtete. Die Krystallisation ist weiter durch Haup und Monteiro (Denkschristen der baherischen Akademie 1811—1812) untersucht worden, serner durch Kupfser (1825) und G. Rose (Reise nach dem Ural 1837. 1842), welcher zuerst die Formen der russischen Topase aussührlicher beschrieb. Zahlreiche Messungen hat v. Kokscharow angestellt und in seinen "Materialien 2c. Bd. II. 1854—1857" einen umfassenden Ueberblick über die höchst mannigsaltige Krystallreihe dieses Minerals gegeben, welchen er durch 76 theils perspectivische Zeichnungen theils Projectionen erläutert hat. Es kommen dis 23zählige Combinationen vor.

Haup hat schon (1801) die Phroelectricität des Topases beobachtet, Untersuchungen hierüber haben Erman (1829), Hankel (1840) und P. Rieß und G. Rose (1843) angestellt. Nach letzteren gehört der Topas wie der Prehnit zu den centralspolarischen Arhstallen und hat zwei gegen einander gekehrte electrische Aren, die in der Brachtbiagonale der basischen Fläche liegen oder die stumpfen Seitenkanten des Prisma's verbinden. Die analogen Pole fallen in der Mitte der Diagonale zusammen, die antilogen liegen nach außen in den stumpfen

Seitenkanten. — Stark electrisch werden die brasilianischen Topase, nur sehr schwach die russischen und sächsischen. Der Topas wurde von Marggraf (1776), Bergmann (1780), Wiegleb (1786), Vauquelin und Lowiy (1801) chemisch untersucht, doch unvollsommen. Erst Klaproth gab eine genauere Analyse und erkannte den Fluorsgehalt (1807). Er wurde darauf ausmerksam gemacht durch den bes deutenden Gewichtsverlust des Topas in starkem Feuer, zum Theil auch durch Marggraf's Beobachtung, daß er bei der Destillation mit Schweselssäure eine Art von Sublimat gab. Die Flußsäure war, als Marggraf seine Versuche anstellte, noch nicht bekannt. Klaproth gab im sächsischen Topas 5 Procent, im brasilianischen 7 Procent Flußspathsäure an; Vauquelin setzte den Gehalt der Flußsäure in mehreren Topasen zu 17—20 Procent an.

Weitere Untersuchungen wurden von Berzelius (1815) angestellt, der Fluorgehalt aber erst (1843) von Forchhammer genau bestimmt. Nach seinen Analysen besteht der Topas aus: Kieselerde 35,19, Thonerde 54,76, Fluor 17,37. Forchhammer nahm neben dem Thonsilicat ein Kieselssuch an, Rammelsberg fügt auch ein Aluminiumsluorid dazu.

Nach Sainte-Claire Deville und Fouqué ist in den weißen Topasen eine größere Menge Sauerstoff durch Fluor ersetzt als in den gelben. — Nach Delesse enthält der brasil. Topas 0,22 Stickstoff..

Hase, weil er in starkem Feuer kleine Blasen entwickelt, von Berzeslius und Hisinger benannt (1815) und analysist. Werner nannte ihn Physalith. — Fahlun.

Brewster glaubte nach dem Berhalten im polarisirten Licht die brasilianischen Topase anders zusammengesetzt als andere (1822); er fand den Neigungswinkel der optischen Azen nicht constant. Er wechselt in verschiedenen Varietäten von 43—65°. — Das staurostopische Berhalten ist von mir untersucht worden (1855). — Bekannte Fundsorte für den Topas sind Brasilien, der Ural, Schneckenstein im sächsischen Voigtland, Aberdeenshire in Schottland. Die größten Arhstalle kommen im Ural vor, in der Sammlung des Bergeorps zu Petersburg

ein solcher von 31 Pfund und $4^{3}/_{4}$ " lang und $4^{1}/_{2}$ " dick. Die Fundstätten im Aduntschilongebirge sind wahrscheinlich schon um 1723 bekannt gewesen, den Schneckensteiner Topas erwähnt schon Henkel 1737.

Die Beobachtung, daß der gelbe Topas durch Glühen rosenroth werde, machte zuerst der Juwelier Dumelle zu Paris im Jahr 1750. Ein geschnittener schöner Topas von 4 Karat kostet ungefähr 250 Frcs., von 6 Karat 550 u. s. w. In der Mischung nahe stehend und theilweise von den Mineralogen zum Topas gerechnet ist der Pyknit, von *vxvós, dicht, in dichtgedrängten Theilen, von Haup. Werner's schörlartiger Berill, im Jahr 1816 stellte er ihn zur Sippschaft des Topas.

In diesem Mineral hat Bucholz die Flußsäure schon im Jahr 1804 entdeckt. Es wurde dann von Bauquelin und Klaproth analysirt und gab der letztere nur 4 Procent Flußsäure an. Die gesnaue Analyse gab Forchhammer (1843). Die Mischung ist etwas abweichend von der des Topas, wesentlich: Kieselerde 38,52, Thonerde 51,39, Fluor 17,43. — Nach G. Rose's Bestimmung einiger Krystallslächen scheint aber der Pyknit mit dem Topas übereinzukommen. (Mineralspstem 1852). — Der Pyknit sindet sich zu Altenberg in Sachsen.

Chondrodit, von xovdoos, Korn, (Pille). — Dieses Mineral ist von Bruce in Neu-Yersey entdeckt worden, dann zu Pargas in Finnsland, und ist von Berzelius benannt und zuerst die Barietät von Pargas von d'Ohsson (1817) analysirt worden, ohne daß die Flußsäure gesunden wurde. Diese wurde von Seybert (1822) im ameriskanischen Chondrodit nachgewiesen; nach Alger hat sie früher schon Dr. Langstaff von New-York entdeckt. Berzelius und Bonsdorff fanden sie (1824) in der Barietät von Pargas. Die Amerikaner nannsten das Mineral nach Bruce — Brucit und Seybert gab ihm auch einen besonderen Namen nach dem amerikanischen Mineralogen Maclure — Maclureit.

Die erste Analhse mit Berücksichtigung des Fluors ist von Seh, bert (1824), er wurde dann weiter von Thomson und ausführlich von Rammelsberg (1841) analhsirt. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 37,28, Talkerde 50,06, Magnesium 5,11, Fluor 7,55.

Haut hat die Krhstallisation zuerst (1821) bestimmt und ein schiefes Prisma angenommen, Dana nahm die Krystalle nach einigen Meffungen auch für klinorhombisch (1850), ebenso Miller (1852), bie neueren Untersuchungen am humit haben gezeigt, daß bas Spstem das rhombische ist, zuweilen mit klinorhombischem Typus. Dieser Humit, zuerst vom Grasen Bournon (1817) beschrieben und nach bem Vicepräfidenten der geologischen Gesellschaft in London Hume, benannt, findet sich auf dem Monte Somma und wurde schon (obwohl ohne besondere Begründung) von Monticelli und Covelli (1825) für Chondrodit gehalten. G. Rose hat (1833) darin Flußfäure nachgewiesen und nahm die Krystallisation für klinorhombisch (1833), während sie Phillips als rhombisch bestimmt hat. Hierüber hat Marignac (1847) umfassende Untersuchungen angestellt, welche den rhombischen Charakter der Krystalle darthun. Diese Untersuchungen find burch A. Scacchi (1851) noch bereichert worden, welcher brei rhombische Arystalltypen und für jeden eine besondere Stammform angenommen hat. Diese Formen lassen sich übrigens nach Rammels= berg, Dana und Marignac auf eine zurückführen. — Vergleiche Hessenberg (Mineral. Notizen. 1858).

Der Humit ist von Marignac unvollständig analysirt worden, ausstlihrliche Analysen hat Rammelsberg (1852) gegeben, die Barietäten der drei Typen unterscheiden sich durch verschiedenen Fluorgehalt, im Allgemeinen ist die Mischung die des Chondrodit's.

Lithionit und Leukophan, die auch hier anzureihen wären, sind bereits oben bei Glimmer und nach Phenakit erwähnt worden.

Rieselsaure Verbindungen mit Chlorverbindungen.

Cobalith, von soda und $\lambda \iota \mathcal{S} \acute{o}_{\mathcal{S}}$, Soda : Stein, wegen des Natrumgehaltes.

Der grönländische Sodalith ist von Ekeberg und Thomson (1811) analysitt worden, der vom Vesuv von Dunin-Borkowsky (1816) und Arfvedson (1821), der vom Ilmengebirg von E. Hof: mann (1830) und G. Rose (1839). Ferner haben ihn Whitney (1847), Borc (1849), Rammelsberg u. a. untersucht. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 37,60, Thonerbe 31,37, Natrum 19,09, Ratrium 4,74, Chlor 7,2. — Das Gelatiniren mit Säuren wurde zuerst von Haup bemerkt. — Ueber die eigenthümlichen Zwillingskrystalle des Sodalith haben Naumann (1830) und Hessenberg (1856) gesschrieben, das Rhombendodekaeder giebt schon Graf Bournon an.

Endialyt, von Evdiádvros, leicht aufzulösen, von Stromeper benannt und analysirt (1819), wobei der Gehalt an Chlor zuerst dars gethan wurde. Trommsdorf hatte schon (1801) die Zirkonerde darin aufgefunden und ebenso Gruner (1803), welcher das Mineral für einen eigenthümlichen Granat hielt. Pfaff analysirte ihn (1820) und glaubte einen neuen, dem Tantal ähnlichen Stoff darin gefunden zu haben, welchen er Lantaline nannte, sich später aber überzeugte, daß es Kieselerde gewesen seh. Rammelsberg untersuchte ihn (1844) und zeigte, daß das Eisen als Oxydul enthalten seh. Die Mischung ist: Kieselerde 49,92, Zirkonerde 16,88, Eisenoxydul 6,97, Manganzoxydul 1,15, Kalkerde 11,11, Natrum 12,28, Kali 0,65, Chlor 1,19.

Nach L. Svanberg enthält die Zirkonerde des Eudialpt zwei eigenthümliche Erden, die er aber nicht vollständig untersucht hat (1845).

Nach N. B. Möller und Damour, der (1857) betreffende Analysen anstellte, gehört der Eukolit auch zum Eudialyt. Der Eukolit ist von Scheerer (1847) als eine eigenthümliche Species bezeicht net und von Evxolog, leicht zufrieden gestellt, getauft worden, weil das Mineral im Vergleich mit dem ähnlichen Wöhlerit mit der Eisensorphässis sich begnügt, da die Zirkonerde-Basis nicht ausreichend vorhanden ist. Scheerer giebt bei seiner Analyse kein Chlor an, wie Damour es nachgewiesen hat.

Die Krystallisation des Eudialyt ist von Weiß, Brooke, Levy, und aussührlich von Miller (1841) untersucht worden.

Porcellanit, Porcellanspath, aus welchem die Porcellanerde von Passau entstanden, von Fuchs benannt und bestimmt (1818). Fuchs

hat ihn zuerst analhsirt und einen Verlust von 2 Procent von einem größeren Wassergehalt hergeleitet, als er sich durch gewöhnliches Aussglühen sinden lasse. Ich analhsirte eine derbe Varietät (1834) mit ähnlichem Verlust und habe weder Fluor noch Chlor darin aufsinden können. Schafhäutl hat ihn (1844) analhsirt und 1,94 Chlorkalium gesunden, welches in starker Nothglühhitze entweicht. Außerdem stimmen die Analhsen überein. Nach der von Schafhäutl ist die Mischung: Rieselerde 49,20, Thonerde 27,30, Kalkerde 15,48, Natrum 4,53, Kali 1,23, Wasser 1,20, Chlor 0,92.

Obernzell bei Passau. Meistens in anfangender Zersetzung oder ganz zu Kaolin zersetzt, wie Fuchs gezeigt hat.

Kieselsauere Verbindungen mit Ichwefel- und schwefelsauern Verbindungen.

Hann, nach Haup benannt, von Bruun=Neergaard (1807); Gismondi und Moricchini hatten ihn vom Monte Lazio Latialith getauft. Bauquelin und L. Gmelin (1814) haben ihn zuerst anaslysirt. F. Barrentrapp analysirte ihn 1840, Whitney 1847 und Rammelsberg. Die Analyse von Gmelin differirt von den späteren namentlich im Alkali-Gehalt, welchen sie zu 15 Procent Kaliangiebt, während diese fast nur Natrum angeben.

Wesentlich ist die Mischung: Rieselerde 34,19, Thonerde 28,51, Kalkerde 10,37, Natrum 11,48, Kali 4,35, Schweselsäure 11,10. — Monte Somma. Laven des Laacher: See's. — L. Gmelin: Observationes orystognosticae et chemicae de Hauyna. 1814.

Von sehr ähnlicher Mischung, mit etwas weniger Schwefelsäure, ist der Nosin oder Nosean, nach dem braunschweigischen Bergrath K. W. Nose, benannt von Klaproth (1815). Nose hatte ihn 1808 beschrieben und wegen einer vermutheten Aehnlichkeit mit Spinell — Spinellan genannt. Klaproth hat ihn zuerst analysirt, giebt

1 Procent Schwefel, aber keine Schwefelsäure an; diese ist von Bergemann, Barrentrapp und Whitney gefunden worden. — Laacher See.

Lasurstein; lasur, lasurd ober Azul soll im Arabischen blau bebeuten. Früher führte er den Namen Lapis lazuli und besteht schon eine Abhandlung de lapide lazuli von Sebiş vom Jahr 1668. Marggraff untersuchte ihn zuerst (1768) und Rinmann (1785) doch nur unvollsommen, sie erwiesen, daß er kein Kupfer enthalte, wie man früher geglaubt hatte. Klaproth analysirte ihn (1795), doch ist die Analyse ebenfalls mangelhaft und giebt kein Alkali an. Daß der Lassurstein in Rhombendodekaedern krystallissire, haben zuerst Clement und Desormes (1807) beobachtet, sie haben auch das Ultramarin genauer analysirt und den Gehalt an Natrum und Schwefel (1806) ausgesunden. — Bei Wallerius wird der Lasurstein zu den Zeolithen gerechnet, er erwähnt, dieser Stein seh der Sapphirus des Plinius gewesen, auch daß Boetius von Boot (Histor. Lapid.) über die Art, das Ultramarin zu präpariren, geschrieben habe.

Die Analhsen von L. Gmelin, Barrentrapp (1840), Köhler und andern differiren so merklich, daß die Mischung nicht auf eine Formel gebracht werden kann. Die Rieselerde beträgt gegen 45 Prozent, die Schwefelsäure bis 5,9 Procent, die Basen sind Thonerde, Kalkerde und Natrum. — Den ersten gelungenen Versuch, den Lasurstein, als Ultramarin, künstlich darzustellen, verdankt man C. G. Smelin (1827).

Nach Breunlin (1856) ist die Farbe des künstlichen Ultramarins von Fünffach: Schwefelnatrium herrührend und dieses mit einer nephelinähnlichen Mischung verbunden. Wilkens, Gentele u. a. haben darüber Arbeiten-publicirt (1856).

Nach Nordenskiöld ist die blaue Farbe des Lasursteins von einem sehr ungleich vertheilten Pigment herrührend und das Mineral selbst an sich farblos (1857). — Sibirien, Tibet, China, der Besub 2c.

Ittnerit, nach dem Entdeder v. Ittner, von C. G. Gmelin (1822) benannt und analysirt, mit ähnlichen Resultaten von Whiten et (1847). Die Mischung ist wesentlich: Kieselerde 35, Thonerde 29,

Kalkerde 6. Natrum 12, Kali 1,2, Schwefelsäure 4,6, Chlor 1,3, Wasser 10... — Bis jetzt nur auf dem Kaiserstuhl im Breisgau vorgekommen.

Stolopsit, von $\sigma \varkappa \acute{o} \lambda o \psi$, Splitter, wegen des splittrigen Bruches, von mir bestimmt (1849). Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 44, Thonerde 18, Eisenophd 2,5, Kalk 15,5, Natrum 12, Kali 1,3, Schweselsäure 4,1, Chlor 0,56. — Bis jetzt nur auf dem Kaiserstuhl im Breisgau vorgekommen.

Rieselsanere Verbindungen mit borfanern Verbindungen.

Datolith, von darkopal, theilen, vertheilen, und listos, Stein, wegen der körnigen Absonderung der derben Barietäten. Das Mineral wurde (um 1805) von Esmark entdeckt und bestimmt. Es ist auch von ihm eine Analyse angegeben, wonach der Borsäuregehalt 31 Procent betrüge. Klaproth hat ihn (1806) analysirt und mit ähnlichen Resultaten Stromeyer, Du Menil, Rammelsberg, Bechi u. a. Die Nischung ist: Kieselerde 38,15, Borsäure 21,60, Kalkerde 34,67, Wasser 5,58.

Die Krystallisation wurde von Hauy als rhombisch bestimmt, von Levy, Mohs und Haidinger als klinorhombisch, nach Brooke und Miller (1852) ist sie rhombisch (mit klinorhombischem Typus), ebenso nach den Messungen von P. Heß (1854), dagegen klinorhomzbisch nach F. H. Schröder (1856) und Dauber (1858). Nach Senarmont deutet das optische Verhalten auf das klinorhombische, nach meinen Untersuchungen das Verhalten im Staurostop auf das rhombische System. — Arendal, Andreasberg, Toggiana in Modena 2c. Hieher der Humboldtit, nach Humboldt benannt von Levy. — Theiß in Tyrol.

Botryslith, von Sorous, Traube, und Misos, wegen der traubigen Gestalt, von Hausmann bestimmt (um 1808). Esmark vermuthete nach dem Verhalten vor dem Löthrohr einen Sehalt an Borfäure und Gahn und Hausmann haben ihn nachgewiesen. Sine vollständige Analyse hat Klaproth (1819) gegeben und Nammelse berg hat ihn (1840) wiederholt analysirt. Er hat nach ihm die Mischung des Datoliths mit der doppelten Menge Wasser. — Arendal.

Danburit, nach Danbury in Connecticut, benannt und bestimmt von Ch. U. Shepard (1840), der das Mineral auch analysirte, ohne die Borsäure zu sinden. Diese wurde zuerst von Erni nachgewiesen, dazu Kali und Natrum (1850). Smith und Brush haben ihn (1853) analysirt und eine größere Menge Borsäure, aber keine Alkalien gestunden. Nach ihren Analysen besteht das Mineral wesentlich aus kieselborsaurer Kalkerde mit 48 Kieselerde, 27,7 Borsäure und 22,4 Kalkerde.

Dana hat (1850) die Krystallisation als klinerhomboidisch bestimmt.

Axinit, von ákivy, Beil, in Beziehung auf die Krystallform, von Hauh.

Der Axinit wurde von Romé de l'Isle unter dem Namen Schörl transparent lenticulaire angeführt, Werner nannte ihn nach dem Fundort Thum bei Ehrenfriedersdorf Thumerstein. Klaproth hat ihn zuerst (1787) analhsirt, ohne die Borsäure zu sinden, ebensowenig fand sie Vauquelin und Klaproth bei einer zweiten Analhse im Jahr 1810. Die Borsäure wurde darin zuerst von A. Bogel im Jahr 1818 nachgewiesen und Wiegmann bestätigte (1821) diesen Mischungstheil durch eine Analhse der Varietät von Tresedurg am Harz und gab sie zu 2 Procent an. Die ersten genauen Analhsen sind die von Rammelsberg (1841).

Die Varietät von Disans gab: Kieselerde 44,57, Borsäure 4,50, Thonerde 16,37, Eisenorph 9,67, Manganorph 2,91, Kalkerde 20,19, Talkerde 1,73, Kali 0,11.

Die Krhstallisation ist von Haup bestimmt worden, von Phillips, Mohs, Haidinger und Neumann, welcher auch versucht hat den Krhstallen ein rechtwinkliges Axenkreuz zu Grunde zu legen. Deutlichen Trichroismus hat Haidinger am Axinit beobachtet (1845). — Rieß und Rose zeigten, daß dessen Arhstalle zwei elektrische Axen haben, welche mit keiner krystallographischen Axe zusammenfallen.

Gruppe bes Enrmalins.

Der Name Turmalin, von Turmale, ist zeilanischen Ursprungs. Die erste Nachricht davon giebt eine Schrift mit dem Titel "Curiose Speculationes bei Schlaflosen Nächten — von einem Liebhaber, der Immer Gern Speculirt." Chemnitz und Leipzig 1707. 8. Es wird darin erzählt, daß anno 1703 die Hollander einen aus Oftindien von Zeilon kommenden Ebelstein, Turmalin ober Turmale, auch Trip genannt, zum erstenmal nach Holland gebracht hätten, welcher die Eigenschaft habe, daß er die Torfasche auf der heißen oder glühenden Torftohle nicht allein, wie ein Magnet das Eisen, anziehe, sondern auch wieder abstoße. Er werde daher von den Hollandern Aschentrecker, d. i. Aschenzieher genannt. — In Frankreich machte Lemery (1717) diesen Stein zuerst bekannt, hielt aber seine Anziehungskraft für magnetisch. Erst Linné (1747), Aepinus (1756), Wilson (1759), und Wilke (1766) erkannten die Electricität an ihm und bestimmten die Lage der Pole. Bergmann hat (1766) darüber Experimente angestellt. (Bergl. den allgemeinen Theil dieser Geschichte der Mineralogie.) Weiter untersuchte ihn mineralogisch Rinmann (1766) und beschrieb ihn Wallerius (1778) unter dem Namen Zeolithes electricus und stellte ihn mit dem Basalt, dessen Arpstallform er habe, in ein Genus zusammen: — Bei Werner hieß er Strahlschörl, dann Schörl, electrischer Schörl. Das Wort Schörl stammt vom schwedi= dischen Storl, spröde, und wurde zuerst von Cronstedt gebraucht. Romé de l'Jele hat einige seiner Arystallsormen beschrieben; eine ziemlich ausführliche Arbeit darüber haben wir von Haup (1801), welcher zwölf Combinationen erwähnt. Er machte zuerst darauf auf: merksam, daß die Prismen an den beiden Enden meistens mit verschies denen Flächen ausgebildet sind und daß der electrische positive Pol mit dem Ende zusammenfalle, welches die meisten Flächen zeige, der negative Bol dagegen mit dem entgegengesetzten. Er bespricht aussührlich, wie die betreffenden Experimente anzustellen sehen und beobachtete auch, daß Fragmente eines im electrischen Zustand besindlichen und zerbrochenen Arhstalls dieselbe Polarität zeigen wie der ganze ungetheilte Arhstall. Er zeigt auch, daß der sog. Aphrizit, von ¿peiço, ich schäume (wegen des Verhaltens vor dem Löthrohr), welchen d'Andrada als eine besondere Species aufgestellt hatte, weil er glaubte, es sehle ihm die Eigenschaft der Phro-Electricität, vom Turmalin nicht verschieden seh und gehörig behandelt, wie andere Varietäten dieses Minerals electrisch werde.

Hauf unterschied ben Rubellit, von rubellus, roth, unter diesem Namen schon bei Kirwan (1796) erwähnt, als Tourmaline apyre (feuersest) und erwähnt, daß dieser Turmalin im Jahre 1790 aus Sibirien nach Moskau gebracht worden seh und daß ihn zuerst Ehermina genauer beschrieben habe. Ueber die Stellung des Rusbellit von Rozena (des sog. krystallisierten Lepidolith von Estner und Lenz) ist er noch zweiselhaft.

Die eigenthümliche Lichtabsorbtion in der Richtung der optischen Axe, welche der Turmalin zeigt, ist schon von Wallerius (1778) bevbachtet worden, aber nicht genau. "Id peculiare nonnulli habent, sagt er, quod dum transversim inspiciuntur, sint opaci, secundum longitudinem vero, vel secundum polos dum inspiciuntur, sunt pellucidi, quod curiosum phaenomenon non omnibus competere dicitur, ansam tamen cogitandi praedet, peculiarem in hoc lapide esse particularum connexionem et ab illo nexu vim electricam, attractivam et repulsivam, per materiam calorisicam agitatam saltem ad partem dependere." — Man sieht, daß die Richtungen verwechselt sind.

Die älteren Analysen von Bergmann, Vauquelin, Klaproth und Bucholz (bis 1811) sind mangelhaft. Die Borsäure als Mischungstheil wurde von Lampadius und A. Vogel entdeckt (1818), 1

1 Breithaupt hatte nach einer von ihm angenommenen Gestaltungstheorie die Bermuthung ausgesprochen, daß der Turmalin wie der Boracit das Lithion in den betreffenden Species von Arfvedson und Gruner (1820).

Die ersten genaueren Analysen sind von C. G. Gmelin (1821 bis 1827). Er theilte (1827) die Turmaline in drei Klassen: 1. Lithions haltige Turmaline. 2. Kalis und Natrumhaltige Turmaline. 3. Talkserdehaltige Turmaline. Hermann veröffentlichte (1846) eine Reihe von Analysen und glaubte als einen wesentlichen Mischungstheil auch Kohlensäure annehmen zu müssen, die er fast in allen dis zu 2,5 Prosent gefunden hatte. Er theilt die Turmaline in Schörl, Achroit und Rubellit. Sie haben nach ihm zwar dieselbe Krystallisation, aber versschiedene Mischung, die durch die gewöhnliche isomorphe Vertretung nicht auf dieselbe Formel gebracht werden können.

Eine noch umfassendere Arbeit hierüber haben wir von Rammelsberg (1850), welcher Fluorkieselgas als die Ursache des Aufblähens vieler Turmaline bei heftigem Glühen nachwies und daß dieses nicht von entweichender Kohlensäure herrühre, wie Hermann, der kein Fluor fand, angenommen hatte. Er sindet übrigens auch bei den mit 30 Turmalinen verschiedener Fundorte angestellten Analysen verschiedene Mischungen. Er unterscheidet zwei Hauptgruppen und mehrere Unterarten:

- I. Lithionfreie Turmaline.
 - 1. Magnesia: Turmalin.
 - 2. Magnefia : Eifen : Turmalin.
 - 3. Eisen : Turmalin.
- II. Lithionhaltige Tirmaline.
 - 1. Eisen : Mangan : Turmalin.
 - 2. Mangan=Turmalin.

Dafür wäre wohl besser zu setzen gewesen eisenhaltiger und eisensfreier Lithionturmalin, oder diese Unterscheidung überhaupt aufzugeben, benn die Mangan : Turmaline enthalten gewöhnlich kaum 3 Procent Manganoryd. — Rammelsberg hat auch in mehreren Turmalinen Borsänre enthalte. Das Zutressen war aber nur zufällig, denn Breithaupt hatte diese Säure auch im Anatas, Andalnsit, Dioptas u. a. verkündigt (1819).

Spuren von Phosphorsäure gefunden. Als allgemeinsten Ausdruck giebt er in seiner Mineralchemie (von 1860) die Formel $\dot{R}^2 \ddot{S}i + n \frac{\ddot{H}}{\ddot{B}} \ddot{S}i$.

Bergl. Kenngott, Sitzungsberichte der Wiener Akademie 1854.

Ueber die Beziehung der Electricität zur Arhstallsorm des Turma: lin's sind, außer von Hauh, Untersuchungen angestellt worden von Erman (1829), Fr. Köhler (1830), G. Rose (1836), welcher bezobachtete, daß das Ende der Turmalinprismen, bei welchen die Flächen des Hauptrhomboeders (von 133°) auf die Flächen des gewöhnlich vorkommenden dreiseitigen Prisma's ausgesetzt sind, bei abnehmender Temperatur immer negativ electrisch wird, das andere Ende, wo die Rhomboederslächen auf den Kanten dieses dreiseitigen Prisma's ruhen, dagegen positiv electrisch; ferner von Hankel (1839), P. Rieß und G. Rose (1843), und von J. M. Gaugain u. a.

Die Eigenschaft des Turmalins, das Licht zu polarisiren, wurde von Seebeck 1813 und Biot 1814 entdeckt; daß bei der Licht= absorbtion bei rechtwinklich gekreuzten Aren auch etwas weniger Wärme durchgehe, beobachtete Forbes (1835) und Melloni (1836).

Die siberischen Rubellite sind geschätzte Edelsteine, sie gelten, von 5 Linien Länge und entsprechender Breite 70—200 Rubel. Die grünen, meistens aus Brasilien, gelten das Karat 3—4 Gulben.

Thonerde und thonsaure Verbindungen.

Rorund, nach einem indischen Wort. Die blauen Barietäten heißen Sapphir, die rothen Rubin. Schon bei den Griechen Zángeroog. Hieher auch der Aftrios, über welchen Güthe (1810. Ueber den Aftrios-Edelstein) eine Abhandlung schrieb. Als saphirus bei allen Mineralogen erwähnt, daneben auch rubinus bei A. Boetius v. Boot (1609), S. A. Forsius (1613), Dl. Wormius (1655) u. s. w. Die Barietäten, welche Korund genannt wurden und noch bei Werner eine eigene Species bildeten, hat man porzüglich durch einen Herrn

Greville kennen gelernt, welcher eine große Menge davon aus Malabar nach Europa brachte und 1798 eine Abhandlung darüber schrieb. Der Graf von Bournon und Haup erhielten von ihm das Material zu ihren krhstallographischen Bestimmungen und Klaproth zur chemischen Analyse. Graf Bournon bestimmte schon 8 Hegagonpyramiden. Daß Rubin und Korund wesentlich einerlei seben, erkannte, mit Benützung einiger Beobachtungen von Brochant, Haup (1801), ba er sich von der Gleichheit ihrer Spaltungsform überzeugte, auch den Sapphir stellte er dazu, obwohl ihm damals noch einige Zweifel über diese Vereinigung blieben, denn abgesehen von andern Verhältnissen glaubte er auch bemerkt zu haben, daß die doppelte Strahlenbrechung des Korunds seinem Telesie, wie er Rubin und Sapphir zusammen nannte, nicht zukomme. Er sagt von dem Namen "Télésie, c'est-àdire, corps parsait, leitete ihn daher von rédeoic, Vollendung, ab. — Romé de l'Isle hatte übrigens schon Andeutungen gegeben, daß Rorund, Sapphir, Rubin und der sog. orientalische Topas zusammengehören. — Der Korund wurde von englischen Mineralogen, seiner härte wegen, auch Adamantine-Spat genannt, Diamantspath, und Werner hat einige Varietäten unter diesem Namen als eine besondere Gattung aufgeführt. Solchen Diamantspath ober Demantspath analysirte zuerst Klaproth (1787). Es war chinesischer Korund. Die Analyse, namentlich das Aufschließen des Minerals, machte die größten Schwierigkeiten und selbst bei wiederholtem elfmaligen Schmel= zen mit kaustischem Kali konnte eine Probe von 240 Gran nicht vollständig aufgeschlossen werden. Dabei zeigte sich ein Gemenge von Riesel- und Thonerde so eigenthümlich im chemischen Verhalten, daß er die Vermuthung aussprach, es könne außer der gefundenen Thonerbe vielleicht noch eine eigenthümliche Erbe in dem Mineral enthalten sehn, welches seine weiteren Arbeiten aber widerlegten. Gleichwohl nahmen andere Chemiker die angedeutete Erde als erwiesen an und nannten sie Demantspatherde oder Korunderde. Den Sapphir hatte schon Bergmann (1777) analysirt und ebenso den Rubin. Nach ihm enthielten sie außer Thonerde etwas Ralf und Gisen, auch 35-39

Procent Kieselerbe. Klaproth zeigte, daß diese Analysen unrichtig sepen und fand im orientalischen Sapphir 98,5 Procent Thonerbe und keine Kieselerbe. Die späteren Analysen von Muir (1835), H. Rose u. a. haben ebenfalls gezeigt, daß im reinen Korund keine Kieselerbe vorhanden und daß die bei den Analysen gefundene von der gebrauchten Reibschale aus Chalcedon hergekommen seh.

Die Farbe des Rubin und Sapphir ist bisher des kostbaren Materials wegen nicht genau untersucht worden. Sie rührt ohne Zweifel von einem Chromgehalt her, wie die künstlichen Bildungen dieser Mineralien von Gaubin (1837), Elsner (1840) und namentlich von Sainte: Claire: Deville und H. Caron (1858) erweisen. Let: tere stellten durch Glühen von Fluoraluminium mit etwas Fluorchrom unter Mitwirkung von Borfäure violettrothe Rubine dar und ebenso blaue Sapphire manchmal beide zugleich nebeneinander. Warum einmal die rothe und dann auch die blaue Farbe erschien, ist nicht auf: geklärt. — Die Krystallisation bes Korunds ist nach Bournon und Haup, weiter von Phillips, Mohs; Brooke u. a. bestimmt worben. v. Kokscharow hat (1853) die Formen der Barietäten vom Ural beschrieben. — Mancher Sapphir zeigt in reflektirtem Licht einen sechsstrabligen Schein. Babinet hat ihn durch eine gitterförmige Structur feiner Schichten in den Krystallen erklärt, welche die Richtung der Diagonalen des heragonalen Prisma's oder seiner basischen Fläche hat. — Die schönsten Rubine und Sapphire finden sich im Reiche der Birmanen, auf Ceplon, in der Tatarei.

Der Preis eines Ikarätigen Sapphirs als Schmucktein ist ungefähr 15 fl., der Rubin kostet das Doppelte. Haben die Korunde in
der Farbe Aehnlichkeit mit Topas oder Amethyst, so werden sie durch
den Beisat "orientalisch," also orientalischer Topas 2c. von den Juwelieren unterschieden und bezeichnet. — Die größten Krystalle von
Korund, zum Schleisen übrigens nicht geeignet, sinden sich im Ural.
Im Museum des Berginstituts zu Petersburg wird unter andern ein
Krystall von 3 Decimeter Länge und 2 Decimeter Dicke ausbewahrt.
Der Korund des Urals im anstehenden Gestein ist im J. 1828 von

dem Stads-Capitan des Berg:Ingenieur:Corps Barbot de Marni entdeckt worden, in dortigen Geröllen fand ihn Professor Fuchs schon 1823 und benannte ihn zu Ehren des Senators Soimonow "Soimonit."

Der Smirgel, wahrscheinlich ber σμύρις der Griechen, ist ein unreiner Korund. Ein berühmter Fundort desselben ist die Insel Nazos.

Gruppe bes Spinells.

Die Spinelle sind Verbindungen von Thonerde oder einem iso: morphen Oxyd, mit Talkerde oder einem sie vertretenden isomorphen Mischungstheil, R + H.

Mit vorwaltend nichtmetallischen Mischungstheilen gehören hieher:

1. Der gewöhnliche Spinell (Talkerde:Spinell). Die Abstammung des Ramens ist unbekannt. Nach Hausmann gehört hieher der "Andoak des Theophrastus und der Carbunculus des Plinius. Der Name Spinellus findet sich bei Boetius v. Boot (1647), bei späteren wieder seltener bis J. Th. Klein (1758), Walch (1762) u. s. w. Er wurde als eine Abart bes Rubin angesehen, bis Romé de l'Isle auf den Unterschied in der Arpstallisation aufmerksam machte. Klaproth hat ihn zuerst (1789) analysirt, die Analyse aber als nicht genügend (1797) wiederholt und dabei erst die Bittererde gefunden, die ihm bei der ersten Analyse entgangen war. Er fand 8,25 Procent dieser Erde und giebt außer der Thonerde zu 74,5, noch 15,5 Procent Rieselerde an. Bauquelin, der ihn um 1800 analyfirte, fand keine Rieselerbe und erwähnt den Chromgehalt, giebt aber auch nur 8,5 Procent Talkerde an, da man diese noch nicht scharf von der Thonerde zu trennen verstand. Erst Abich (Dissert. chem. de Spinello, Berol. 1831) zeigte die wahre Zusammensetzung, wonach der Spinell wesentlich: Thonerde 72, Talkerde 28.

Daß der rothe Spinell mit Borax geschmolzen ein smaragdgrünes Glas gebe, hat schon Wallerius beobachtet.

Die Arpstallisation ist von Romé de l'Isle, Haup und Graf Bournon bestimmt worden.

Der als Edelstein dienende Spinell kommt meistens aus Ostindien und Robell, Geschichte der Mineralogie.

Ceplon. Schöne Steine von 5 Karat werden zu 1000 Frcs. und auch höher bezahlt. — Der hochrosenrothe heißt bei den Juwelieren Rubins Spinell, der blaßrosenrothe RubinsBalais (Rubis-balais), der gelblichtrothe Rubicell.

Wie der Spinell vom ähnlichen gebrannten Topas mit dem Staurostop leicht zu unterscheiden sep, habe ich gezeigt (Staurostop. Unters. 1855).

2. Der Plesnaft, von Akovacomog, Ueberfluß, wegen der mit dem Oktaeder vorkommenden Trapezoederflächen, von Hauh, wurde zuerst von Delametherie (1793) unter dem Namen Zeilanit als eigene Species angeführt. Collet-Descotils hat ihn (1797) zuerst analysirt, mit Resultaten, welche mit einigen späteren Analysen von Laugier und Abich (1830) ziemlich übereinstimmen. Neuere Analysen von Erdmann, Bogel, Scheerer zeigen, daß der Gehalt an Talkerde und Eisenorydul mannigfaltig wechselt. Der letztere beträgt von 8—18 Procent. Die Krystalle von Franklin enthalten wesentlich: Thonerde 66, Eisenorydul 11, Talkerde 22.

Fundorte sind Throl (Monkoni), der Besuv und Warwick in Neu-Pork, wo im J. 1825 von S. Fowler sehr große Arpstalle entdeckt wurden; man fand Oktaeder von 3—4 Zoll Kantenlänge.

- 3. Der Chlorsspinell, von $\chi \lambda \omega \varrho \delta \varsigma$ grün und Spinell, von G. Rose zuerst bestimmt (1842), im Ural aufgefunden von dem Bergs Ingenieur-Capitan Barbott. de Marni (1833). Nach H. Rose's Analysen (1842) ist das Mineral ein Talkspinell, in welchem eine kleine Menge Thonerde durch Eisenoryd (8,7—14,7 Proc.) vertreten ist. Slatoust im Ural.
- 4. Der Hercinit, vom lateinischen Namen des Böhmerwaldes, silva hercinia, bestimmt von M. Zippe (1839). Ist nach der Anaslyse von Quadrat (1845) fast reiner Thoneisenspinell: Thonerde 61,17, Eisenorydul 35,67, Talkerde 2,92. Findet sich bis jetzt nur zu Natschetin und Hoslau in Böhmen.

Nach Breithaupt war dieses Mineral schon früher unter dem Namen Chrhsomelan bekannt.

Andere Spinellartige Verbindungen werden in der Klasse der Metalle erwähnt werden, Gahnit, Magnetit 2c.

Die Species der Spinellgruppe, welche in der Natur vorkommen und noch mehrere andere, namentlich Chrommangan-Eisenorydtalk-Spinelle 2c. sind von Sbekmen (1851) künstlich dargestellt worden, indem er die betreffenden Mischungstheile mit Borsäure zusammenschmolz und diese durch anhaltendes, oft mehrere Tage andauerndes Erhitzen wieder durch Verslüchtigen trennte.

Als zersetzte oder in Zersetzung begriffene Talkspinelle werden von Dana nachstehende Mineralien angesehen. Es sind Verbindungen von Talkerde-Aluminat mit Talkerdehydrat und scheinen wesentlich dieselbe Mischung zu haben:

Houghit, nach dem Entdecker Dr. Hough, benannt und bestimmt von C. U. Shepard (1851). — Sommerville.

Bölknerit, nach dem Capitän Bölkner, benannt und anaschfirt von Hermann (1847). Thonerde 17,65, Talkerde 38,59, Wasser 43,76. — Ural.

Horvegen. Wassertalk, bestimmt von Hochstetter (1843). Hochstetter fand darin noch Kohlensäure, die er auch für wesentlich hielt. Nach Hermann (1849) ist das Mineral Böldnerit. — Snarum in Norwegen.

Chrysoberill, von xovo's Gold und Berill, von Werner. Der Name findet sich schon bei Plinius angeblich für eine Barietät des Berills. Die nächsten an den werthvollsten meergrünen, sagt er, sepen die Chrysoberylli, — paulo pallidiores, sed in aureum colorem exeunte sulgore. — Noch zu Klaproth's Zeit wurde er von den Mineralogen zum Theil mit dem Chrysolith verwechselt. Klaproth analysirte (1795) den brasilianischen Chrysoberill, ebenso Arsvedson (1822). Sie übersahen die Berillerde, welche zuerst von H. Sepbert (1824) im Chrysoberill von Haddam in Connecticut sowohl als im brasilianischen aufgesunden wurde. Sie gaben auch Rieselerde an, deren Thomson (1835) nicht erwähnt. H. Rose und Awde jew (1843) haben dann gezeigt, daß die Rieselerde unwesentlich ist und

bağ die Mischung des Minerals: Ibonerde St.d. Berillerde 19,72: ein Ideil der Toonerde durch Cisenapod und eine Svar von Sbromserved vertreten. Haus, der ibn Comordan nannte, von udua, Welle und gewög leuchtend, wegen des Cvalistiens, bestimmte zuern seine Krofiallifation, G. Rase (1839) und Desclotzeung baben sie ausführlich untersucht.

Der Chrosoberill von Habbam in Connecticut in quern von Bruce im Jahr 1810 an Hauv zeichtett worden, er wurde damals in Amerika für Korund gehalten. Der Uralide Chrosoberill wurde im Jahr 1833 entrecht. Den eigenthümlichen Farbenwechiel von dunkelimaragde grün und colombinroth, je nachdem ein Kronall bei restectivtem oder transmittirtem Lichte ibesonders Rezzenlicht) betrachtet wird, entrechte v. Perowstv im Jahr 1834. Im polarifirten Licht untersuchte diese Ericheinung und den Pleochroismus der Kronalle v. Lenz und Hais dinger zeigte dann (1849), daß ihnen ein deutlicher Trichroismus zusomme.

Ta diese Farbenericheinung den Ural'ichen Ebrvioberill besonders kennzeichnet, so machte der C.B. Intendant von Rordenskiöld den Vorschlag, denselben Alexandrit zu nennen, da das Kineral gerade am Tage der Bolljährigkeit des Großsürsten Alexander Ricolajes witsch in Sibirien entdeckt wurde, wozu noch kommt, daß grün und roth die militärischen Hauptfarben des russischen Reiches sind. Die Drillingskrystalle haben öfters 1—2 Zoll im Durchmesser.

Reine Chrysoberille find sehr geschätzte Edelsteine und werden von 5—6 Linien Größe mit 600 Frcs. bezahlt. Die meisten dazu brauch: baren kommen aus Brasilien.

Eine eigenthümliche Berbindung des Spinell-Aluminat's mit einem Thonsilicat scheint der Saphirin von Strome per zu sepn, wegen der Aehnlichteit mit Saphir so benannt. Er sindet sich in Grönland und ist im Jahr 1819 von Strome per und (1849) mit gleichen Resultaten von Damour analysirt worden. Die Mischung ist wesentslich: Rieselerde 14,83, Thonerde 65,92, Talkerde 19,25.

Eis und Sydrate.

Eis. Die Eisbildung und die Eigenschaften des Eises sind schon frühzeitig studirt worden. Die dabei stattfindende Ausdehnung hat mancherlei Experimente mit staunenswerthen Resultaten veranlaßt. Hunghens füllte im J. 1667 ein fingerdickes eisernes Rohr mit Wasser, verschloß es sorgfältig und setzte es starker Kälte aus; er fand nach 12 Stunden das Rohr an zwei Stellen geborsten. Es hatte sich das Eis mit einer Kraft ausgedehnt, wie sie etwa entzündetem Schießpulver zukommit. Aehnliche Versuche mit kugelförmigen Gefäßen aus Metall, Glas 2c. wurden von der Akademie del Cimento in Florenz aus: Muschenbroek berechnete die Kraft, mit der ein solches Gefäß von Kupfer zersprengt wurde, auf 27,720 Pfunde. Mairan hat darüber eine umfassende Abhandlung geschrieben (Diss. sur la glace. Paris 1735 und 1749). Daß ruhig stehendes Wasser unter den' Gefrierpunkt erkaltet werden könne, ohne sich in Eis zu verwandeln und die Eisbildung erft bei Bewegung eintrete, ist zuerst von Fahrenheit (1724) beobachtet worden. Ueber die Schneekrystalle hat schon Keppler berichtet (1619), Erasmus Bartholin (1660), Fr. Martens (1671), Scheuchzer (1721), Engelmann (1747), welcher 420 Schneefiguren abbildete, W. Scoresby (1820), welcher 95 dergleichen Figuren bekannt machte, u. a. Clarke gibt an, daß er im Winter 1821 große Eiskrystalle von Rhomboederform mit Winkeln von 1200 und nach den Flächen spaltbar, beobachtet habe. Eine gute Abhandlung über die Bildung der Eiskrystalle hat Marx geschrieben (Schweigger u. Schwag. Sdl. 1828 B. 54). Das schwarze Kreuz im polarisirten Lichte hat er am Eis 1827 beobachtet; damit war die von Mohs (1824) ausgesprochene Meinung, daß die Schnec: trystalle vielleicht-ähnliche Bildungen sehen, wie sie vom Cerussit bekannt find, beseitiget. Brewster beobachtete (1834) sehr stumpfe Rhom= boeder, Breithaupt auch die Flächen von Heragonppramiden und nimmt eine solche von 80° Randftw. als Stammform an (1832).

Wallerius, Schuhmacher (die Arpstallisation des Eises 1844)

unt J. F. A. Franke Schneckrestalle u. 1969 geben auch Fermen von Schneesternen an, welche, wenn sie wie die gewöhnlichen der basisben Fläche entirrechen, nicht auf das bezagenale Switem, sondern eber auf das guadratische beziehbar sind. Bernbard i bat (1821) die Vereinigung solcher Formen nachzuweisen gesucht.

Die ganz eigentkümliche Stellung der Individuen in den Gebilden der Eiszapsen und daß sie gewöhnlich alle über einander in derselben Richtung mit unter sich parallelen und zur Zapsenaze rechtwinklichen Azen liegen, habe ich im polarisiten Lichte nachzewiesen (1858). — Eine sehr vollständige Zusammenstellung der Analysen von Minerals wässern geben die Jahresberichte von Kenngott.

Sporate.

Brucit, nach Dr. Bruce in Neu York, benannt von Brewfter, von Arch. Bruce bestimmt (1810) und analysirt, und mit ähnlichen Resultaten von Jyse, Stromeyer, Wurt, Smith, Brush u. a.

Die Mischung ist Talkerde 69, Wasser 31. — Findet sich zu Hobolen in Neu-Jersey, Texas, Insel Unst.

Der Name Brucit ist von Gibbs auch dem Chondrodit gegeben worden.

Hieher gehört der Nemalith, von viµce, Faden, und Wos, Stein, von Nuttal bestimmt und analysirt (1823). Whitney zeigte (1849), daß der sog. Nemalith nur eine mit etwas kohlensaurer Magnesia gemengte fasrige Varietät von Brucit sey. Die Analysen von Rammelsberg und Smith und Brush (1853) führten zu demselben Resultat. Die letzteren Chemiker zeigten auch, daß der Lancasterit, nach Lancaster: County in Bennsylvanien, welchen Silliman d. j. (1850) als eigene Species aufgestellt hat, nur ein Gemenge von Brucit und Hydromagnesit sey.

Diaspor, von Siconsigw, zerstreuen, d. i. vor dem Löthrohr zerstäuben, von Hauh. Das Mineral wurde zuerst von Lelievre beobachtet und von Hauh 1801 näher untersucht. Bauquelin hat es zuerst analysirt. Seine Resultate stimmen wesentlich mit denen

späterer Analytiker, Children, Dufrenop, Löwe u. a. überein. Aus Children's Analyse berechnete Berzelius (1823) die noch geltende Formel Al H, wonach die Mischung: Thonerde 85, Wasser 15. — Die Arystallisation wurde von Haup und Phillips, genauer von G. Rose (1837), Haidinger (1845), Marignac, Kenngott und von Koksarow (1858) bestimmt.

Der Diaspor, von welchem lange kein Fundort bekannt war, wurde im J. 1830 von Dr. K. G. Fiedler im Ural entdeckt, nacht dem G. Rose (1829) ein aus Beresowsk stammendes Mineral im Besitze des Bergmeisters Völkner als Diaspor erkannt hatte. Um 1845 wurde er in Schemnitz aufgefunden.

Sibhit, nach dem Oberst Gibbs benannt, von Ebenezer Emmons (1823). Torrey hat die zuerst bekannt gewordene Barrietät von Richmond in Massachusetts analysirt, wonach das Mineral Al A 3 = Thonerde 65,54, Wasser 34,46.

Im J. 1840 entbeckte G. Rose unter Mineralien des Ural ein Thonerdehydrat, welches ihm von dem Diaspor und Gibbsit verschieden schien und tauste es als eine neue Species Hydrargillit, von Towo, Wasser, und Koreldos, Thonerde. Nach der Analyse von Hermann (1848) ist aber das Mineral dasselbe Thonerdehydrat, welches Torrey Gibbsit genannt hat, dagegen fand er, daß dieser Gibbsit von Richmond ein Thonerdephosphat seh (1848). Somit schien es geeignet, das angebliche Phosphat Gibbsit zu nennen und das Thonerdehydrat Hydrargillit. Im J. 1853 zeigten aber L. Smith und G. J. Brush, daß reine Proben von Gibbsit von Richmond allerdings die von Torrey gefundene Zusammensezung haben und daß von Hermann wohl ein unreines Gemenge analysirt worden seh. Somit gebührt dem zuerst gegebenen Namen Gibbsit die Geltung.

In Brasilien habe ich den Gibbsit in dem früher sogenannten Wavellit von Villa ricca erkannt und (1847) eine Analyse desselben publicirt, welche v. Hauer (1853) bestätigt hat.

Rieselerdehydrate, die sich dem Opal anschließen, sind:

Der Randanit, von Randan am Puty de Dome, von Salvetat

(1848). Ist nach dessen Analyse 2 Si + H = Wasser 9,04, Kieselerde 90,96. — Kommt auch in Algier vor.

Der Michaelit, von der azorischen Insel St. Michael, von Wehster (1835) bestimmt, Si # = Wasser 16,35, Rieselerde 83,65.
— Ein ähnliches Hydrat scheint der Glossecollit Shepard's ju sepn.

An die Gruppe der nicht metallischen Rineralien schließt sich ein bis jetzt vereinzelntes Vorkommen einer ungebundenen alkalischen Erde an, der Perikas, von Aspe, ringsum und Ada, spalten, benannt und bestimmt von A. Scacchi (1841). Besteht nach seiner Analyse und einer von Damour (1849) aus Bittererde mit etwas Eisensoydul. — Besub. — Ebelmen (1851) hat ihn bei hoher Temperatur durch Einwirkung von Kalk auf borsaure Bittererde künstlich krystalslisser erhalten, Daubrée (1854) durch Einwirkung von Chlormagnes sium auf Kalk.

II. Gruppen der metallischen Mineralien.

Arsenik und Arsenikverbindungen.

Gediegen Arsenicum, achoevende, achoevende heißt männlich; das arabische arsa naki bedeutet "tief in den Körper eindringendes Unglückgift." Bei den älteren Mineralogen auch Scherbenkobalt.

Die ältesten Angaben über Arsenik betreffen dessen Schweselverbindungen und die arsenichte Säure, so bei Aristoteles, Theophrast (welcher άξψενικόν oder άξσενικόν gebraucht), Geber (im 8. Jahrh.), Avicenna (im 11. Jahrh.), Basilius Balentinus im (15. Jahrh.) u. s. w.

Vom metallischen Arsenik spricht Albertus Magnus (im 13. Jahrh.). Henkel lehrte ihn durch Sublimation darstellen (1725). Brandt (1733), Marggraf und Hahnemann haben Untersuschungen darüber angestellt, serner Maquer, Scheele, B. Rose,

Berzelius u. a. (Bergl. Bergmann Opusc. II. 272). Die rhombosedrische Krystallisation hat zuerst Breithaupt (1828) beschrieben. — Erzgebirge, Harz. — Hieher gehört der Arsenikglanz Breithaupt's, welcher von Kersten (1828) analysirt worden ist. Er enthält 3 Procent Wismuth. Scin merkwürdiges Verhalten vor dem Löthrohr habe ich ausschlich (1831 Charakteristik 2c.) beschrieben. — Grube Palmbaum bei Marienberg in Sachsen.

Realgar, ein von den Alchimisten gebrauchtes Wort unbekannter Abstammung, auch risigallum, $\sum \alpha \nu \delta \alpha \varrho \dot{\alpha} \chi \eta$, Sandarach.

Neber ben Sandarach der Alten schrieb Lehmann (1761 Physical. chym. Schriften). Bei Werner "Rothes Rauschgelb," letzteres angeblich vom italienischen rosso gelo, woraus Roßgel, Rauschgeel und endlich Rauschgelb, womit man das Operment bezeichnete; um dann die rothe Verbindung zu benennen gebrauchte Werner das angeführte seltsam lautende "Rothes Rauschgelb," welches Spätere in Rauschroth umgeändert haben.

Die Mischung des Realgars ist von den älteren Chemikern verschieden angegeben worden. Bergmann (1786) bestimmt den Schwefel im Realgar von Puzzuoli zu 16,67 Procent, Sage wie im Operment zu 33,33 Procent, Westrumb zu 20 Procent u. s. w. Klaproth (1810) und Laugier fanden die Mischung nahezu wie sie gegenwärtig angenommen ist — Schwesel 30, Arsenit 70.

Haup (1801) bestimmte die Arhstallisation ähnlich wie Romé de l'Isle als rhombisch; sie wurde als klinorhombisch zuerst richtig bestimmt von Mohs (1820). Die Arhstallreihe ist aussührlich bearbeitet worden von Philipps, Levy, Miller (1852), Descloizeaux, Scacchi, Hessenberg u. a.

Dem Realgar nähert sich in der Mischung der Dimorphin, von dipologos doppelgestaltig, von A. Scacchi (1842); nach dessen Analyse bestehend aus Schwefel 24,55, Arsenik 74,55; die Arystallisation ist rhombisch und zeigt zweierlei Arystallreihen, worauf sich der Name bezieht. — Solsatara von Puzzuli bei Neapel.

Operment, von auripigmentum, schon bei Plinius, orpiment

ber Franzosen. Werner's "Gelbes Rauschgelb." Die älteren Analhsen sind unrichtig. Westrumb bestimmt den Schwesel (1785) zu 20 Procent, später (1801) nur zu 10 Procent, Kirwan zu 20 Procent, Thenard zu 42,8. Klaproth (1810) bestimmte ihn zuerst der geltenden Annahme nahe, zu 38 Procent.

Die Mischung ift als analoges Sulphuret gegenüber ber arsenichten Säure: Schwefel 39, Arsenik 61.

Die Arystallisation ist von Mohs und Levy bestimmt worden.

Naghag in Siebenbürgen, Felsöbanha, Tajowa 2c. in Ungarn sind bekannte Fundorte für schöne Bildungen von Realgar und Operment.

Arsenicum album besonders beschrieben; er macht auch auf seine giftigen Wirkungen aufmerksam. — Von Karsten (1800) Arsenik-blüthe genannt.

Die genauere chemische Zusammensetzung erwies zuerst Proust (1803), Thenard (1814); Berzelius (1811), bestimmte den Sauersstoffgehalt im Jahr 1817 zu 32 Procent, später wieder zu 24,2. Die Mischung ist, Proust's Bestimmung sehr nahe kommend: Arsenik 75,81, Sauerstoff 24,19.

Die oktaedrischen Arpstalle haben schon Bergmann und Romé de l'Isle beschrieben. Die interessante Dimorphie der arsenichten Säure wonach sie auch in den rhombischen Formen des Antimonoxyds vorkommt, ist von Wöhler (1833) entdeckt und durch Mitscherlich festgestellt worden.

Die Umwandlungen der sog. glasigen arsenichten Säure sind zuerst von Fuchs (1833) durch den Uebergang vom amorphen zum krystallisirten Zustand richtig erklärt worden, und Hausmann hat sehr merkwürdige Beobachtungen darüber mitgetheilt. (Ueber Molekularbewegungen 1856). — Beim Arpstallisiren einer im Rochen bereiteten salzsauern Lösung der glasartigen (amorphen) arsenichten Säure zeigt sich nach Hose ein starkes Leuchten, welches von einer Lösung der porcellanartigen (krystallisirten) Säure nicht bemerkt wird. Pogg. Ann. 35. 1835.

Pharmatslith, von schwaror, Gift, und disog, Stein. Dieses Mineral ist zuerst von Selb beobachtet und von Karsten (1800) benannt worden. Klaproth hat (1802) die Barietät von Wittichen im Fürstenbergischen analysirt mit ähnlichen Resultaten, wie sie Rammelsberg (1845) von einer Varietät von Glücksbrunn in Thüringen erhielt. Die Nischung ist:

Arseniksäure 51,16, Kalkerde 24,87, Wasser 23,97. Die Krystallisation ist von Haidinger bestimmt worden.

Hieher gehört der Pikropharmakolith, welchen Stromeper (1818) analpsirt und benannt hat. Es ist in seiner Mischung nur ein kleiner Theil der Kalkerde durch Bittererde vertreten, worauf sich auch das Pikro-, von nexpos, bitter, bezieht. — Riegelsdorf in Hessen.

Haidingerit, nach Haidinger, vom Brongniart benannt. Haidinger hat das Mineral, dessen Fundort unbekannt, krystalslographisch zuerst (1825) bestimmt und Turner hat es analysirt. Die Mischung ist: Arseniksäure 56,87, Kalkerde 28,81, Wasser 14,32.

Berzelit, nach Berzelius benannt und bestimmt von Kühn (1841). Nach dessen Analyse:

Arseniksäure 56—58, Kalkerde 21—23, Talkerde 15,6, Manganorpbul 2—4, Wasser 0,3—2,95. Langbanshytta in Schweben.

Der Name Berzelit, Berzeliit, Berzelin und Berzelianit findet sich außerdem als Synonymum für Petalith, Mendipit, Thorit, einem Spinell von la Niccia bei Rom, einer Varietät von Hauhn und für das Selenkupfer.

Hörnest, nach dem Director der Staatssammlung in Wien M. Hörnes, benannt von Haidinger. Bestimmt von Kenngott und Haidinger (1858). Die Krystallisation hat letzterer bestimmt und v. Hauer hat ihn analysirt = Arseniksäure 46,33, Talkerde 24,54, Wasser 29,07. — Banat.

Andere Arsenikverbindungen werden beim Rupfer, Blei, Gisen 2c. erwähnt werden.

Antimon und Antimonverbindungen.

Gediegen Antimon. Das Antimonmetall heißt arabisch Athimad, arlst bei den Griechen, stidium bei den Römenn. Der Name Antimonium kommt bereits bei Constantinus Africanus, welcher um 1100 lebte, vor, daher eine Ableitung von Antimonachum, gegen den Mönch, in Bezug auf eine Anekote bei Basilius Valentinus (im 15. Jahrh.) wenig Wahrscheinlichkeit hat. Panach habe Basilius Valentinus beobachtet, daß seine Antimonialien; den Schweinen sehr gut bekommen und sie sett gemacht hätten und habe zu gleichem Zweck solche Präparate seinen Klosterbrübern gegeben, die aber davon gestorz ben sehen. — Von ihm wurde schon das metallische Antimon aus den Erzen geschieden. — Spießglanz.

Das natürlich vorkommende gediegen Antimon ist zuerst von Swah in der Silbergrube zu Sala in Schweden entdeckt worden (1748). Im Jahre 1780 fand man davon eine Quantität von gegen 2 Ctr. an zwei verschiedenen Stellen in den Gruben von Chalanches bei Allemont im Departement de l'Jsère. Dieses hat Sage (1781) untersucht und für eine Verbindung von Antimon mit 16 Procent Arsenik erklärt. Klaproth hat dann das von Andreasberg am Harz (1802) unterssucht und wesentlich nur Antimon gefunden.

Hauh hielt die Arhstallisation für tesseral, Mohs zeigte zuerst die rhomboedrische Form. — Zusammengesetzte Zwillingsbildungen beschrieb G. Rose. (Ueber die Arhstallisation der rhomboedrischen Metalle. Pogg. Ann. 77. 1849.)

Balentinit, nach Basilius Valentinus, von Haidinger benannt. Antimonopyd. Antimonblüthe. Bei Werner Weißspieß: glanzerz. — Antimonphyllit.

Die erste Nachricht von dem Vorkommen dieses Minerals ward von Mongez d. j. mitgetheilt, welcher es (1783) zu Chalanches ents deckte, dann vom Bergrath Rößler in Prag (1787) und vom Prosessor Hacquet in Lemberg (1788). Klaproth hat es (1789) untersucht und als Antimonoryd erkannt.

Die Krystallisation hat Mohs zuerst, als rhombisch, bestimmt.

- Wöhler hat (1833) gezeigt, daß das Antimonoxyd dimorph sep und daß es auch in Oktaedern krystallisire. Ein solches oktaedrisches Antimonoxyd hat Senarmont (1851) in der Provinz Constantine in Algerien entdeckt und dieses ist ihm zu Ehren von Dana Senarmontit genannt worden. Renngott hat den Senarmontit auch zu Perneck in Ungarn aufgefunden.

Cervantit, von Cervantes in Spanien, von Dufrenop analhsirt. Es ist nach ihm und C. Bechi, welcher eine Varietät von Pereta in Toskana untersuchte, wesentlich eine Verbindung gleicher Mischungsgewichte von Antimonsäure, 52,62 und antimoniger Säure, 47,28 Procent.

Stiblith, von $\sigma \tau / \beta \iota$, Antimon, und $\lambda \ell \vartheta o \varsigma$, Stein. Antimonsoder, Spießglanzoder z. Thl.

Wurde von Blum und Delffs (1846) bestimmt. Wesentlich: Antimonige Säure 44,73, Antimonsäure 49,68, Wasser 5,59. — Losacio in Spanien, Felsöbanya in Ungarn, Goldkronach in Bayern.

Romern, nach Romé de l'Jele, von Dufrenop. Das Misneral wurde zuerst analysirt von Damour (1841). Später (1853) wurde von ihm die Analyse wiederholt. Das Mineral scheint ein unsreiner antimonigsaurer Kalk zu sehn, nach Breithaupt (1859) isomorph mit Scheelit. — St. Marcel in Piemont.

Antimonit, von Antimongehalt benannt, Antimonglanz, Grausspießglanzerz. Das am längsten bekannte Antimonerz. Schon Basislius Balentinus kannte den Schwefelgehalt desselben und Lemery (1675) spricht sich aus, daß es eine Mischung von Schwefel und einer metallähnlichen Substanz seh. Was gewöhnlich Spießglas (ein Name, der schon bei Basilius Balentinus vorkommt, später Spießglanz) genannt wurde, bezieht sich auf diese Species. Bergmann sand (1782) den Schweselgehalt zu 26 Procent, ähnlich Davh, Brandes, Thomsson; Schnabel neuerlich zu 27,85. Die Mischung ist: Schwesel 28,6, Antimon 74,4. Die Krystallisation haben zuerst Romé de l'Isele

und Hauh bestimmt, nach genaueren Messungen Bernhardi (1809) und Mohs. — Der Antimonit ist das wichtigste Antimonerz und seine reichsten Fundorte sind in Ungarn. Die jährliche Ausbeute besträgt über 4000 Centner (nach einem 25jährigen Durchschnitt von 1823 bis 1847).

Phrostibit, von $\pi \tilde{e}_{Q}$, Feuer, und $\sigma \tau / \beta_{I}$, Antimon, wegen der rothen Farbe und wegen des Antimongehaltes. Antimonblende. Rothspießglanzerz.

Wallerius erwähnt das Mineral (1778) unter dem Namen Antimonium sulphure et arsenico mineralisatum, rubrum, die rothe Farbe schrieb er einem Arsenikgehalt zu, ebenso Bergmann (1780). Klaproth hat es (1802) zuerst analysirt, er gab den Sauerstoffgeshalt zu 10,8, den Schwefel zu 19,7 Procent an. Hose zeigte (1825), daß die wesentliche Mischung: Schwefel 19,96, Antimon 75,05, Sauerstoff 4,99.

Allemontit, nach dem Fundort Allemont, von Rammelsberg (1843). Nach seiner Analyse: Arsenik 62,15, Antimon 37,85. — Der Name Allemontit ist von Haidinger für den Diskrasit gestraucht.

Die übrigen Antimonverbindungen mit Silber, Blei, Kupfer 2c. siehe bei diesen Metallen. Vergl. Hose im Pogg. Ann. Bd. XXVIII. 1833.

Cellnr.

Gediegen Tellnr. Müller von Reichenstein untersuchte es zuerst im Jahre 1782 und vermuthete, daß es ein neues Metall seh, ohne dieses aber entschieden nachweisen zu können. Bergmann, der es auch untersuchte, erklärte nur, daß es vom Antimon verschieden seh. Man nannte es Aurum paradoxum oder auch Metallum problematicum. Klaproth erwies (1798) daß es ein eigenthümliches Metall seh und gab ihm den "von der alten Muttererde entlehnten Namen Tellurium."

Die Krhstallisation des gediegen Tellurs ist zuerst von Phillips (1823), dann von Mohs, Breithaupt, G. Rose (1849) u. a. unterssucht und als heragonal bestimmt worden. — Facebay in Siebenbürgen.

Die Verbindungen des Tellurs mit Gold, Silber, Blei 2c.. siehe bei diesen Metallen.

Molybdan.

Beierz gehalten und auch mit dem Graphit verwechselt. So von Pott (1740), Duist u. a., wozu nicht nur eine gewisse physikalische Aehnlichkeit, sondern auch der Umstand beitrug, daß das Mineral mit Salpeter verpufft wie der Graphit. Wallerius stellte es zu den Sisenerzen. Scheele erwies (1778 und 1779), daß es von Graphit (Reißblei) verschieden seh und stellte daraus eine erdige Säure dar, die er acidum molydaenae nannte. Bergmann vermuthete (1781), daß diese Säure ein Metallfalk seh und Hellte (1780 und 1790) das Molyddänmetall her, der Name von $\mu o \lambda v \beta \delta u v u$, eine Bleimasse. — Scheele hatte auch Schwesel im Molyddänit gefunden (55 Procent), von Bucholz wurde (1805) die Mischung zuerst richtig der stimmt, noch genauer durch Svanderg und Struve (1848). Schwesel 41, Molyddän 59.

Die tafelförmigen heragonalen Prismen sind schon von Romé de l'Isle beobachtet worden, welcher beshalb und wegen der Spalt-barkeit den Molybbänit mit dem Glimmer und Talk vereinigte. — Mehrere Fundorte in Böhmen, Sachsen, Schweden 2c.

Molybbit (Molybbänocker), von Karsten zuerst (1800) als Wassserbleiocker erwähnt. Durch die Untersuchungen von Berzelius vor dem Löthrohr und die von mir (1831) angestellten, auf nassem Wege ergab sich dieser Ocker als unreine Molybbänsäure. — Breithaupt, welcher den Namen Molybbit vorschlägt, fand haarförmige Krystalle davon zu Altenberg in Sachsen und nimmt die Krystallisation als rhombisch, homöomorph mit der des Valentinit. 1858.

Wolfram.

Scheelit, nach Scheele, als dem Entdecker der Wolframsäure, benannt von Beubant. — Scheelerz, Tungstein, Schwerstein.

Dieses Mineral ist zuerst von Cronstedt (1758) als Tungsten, d. i. schwerer Stein, beschrieben und zu den Eisenerzen gezählt worden, als Ferrum calcisorme terra quadam incognita intime mixtum. Er erwähnt, daß es dem Granatstein und den Zinngraupen ähnlich seh und sast so schwer als reines Zinn, und sehr schwierig zu reduciren, daß man aber doch aus demselben mehr als 30 Procent Sisen herausgebracht. Das bedeutende specifische Gewicht siel daran besonders auf, Wallerius giebt es zu 5—5,8 an. Die erste Analyse ist von Scheele (1781), welcher dabei die Scheelsäure oder Wolframsäure entdeckte, er gab aber den Kalkgehalt zu groß, 31 Procent, und den Gehalt an Wolframsäure zu klein an, 65 Procent. Die richtigen Verhältnisse zeigte Klaproth (1800) und weiter Berzelius, Bowen, Delesse u. a.

Die Mischung ist: Wolframsäure 80,56, Kalkerbe 19,44.

Hauh nahm (1801) mit Romé de l'Isle die Krystallisation als tesseral an. Graf Bournon beobachtete zuerst, daß das vermeintliche Oktaeder eine Quadratphramide seh. Die Krystallisation wurde weiter durch Levy, Phillips und Mohs bestimmt und von ihnen der eigenthümliche hemiedrische Charakter (Auftreten der Pyramiden von abnormer Stellung) dargethan.

Manroß hat (1852) unter Wöhler's Leitung den Scheelit künstelich in Krhstallen dargestellt, indem er wasserfreies wolframsaures Natrum mit überschüssigem Chlorcalcium schmolz und die Masse mit Wasser auslaugte.

Siehe Wolfram und Stoltzit beim Gisen und Blei.

Cantal-, Niob- und Dianverbindungen.

Tantalit, nach dem enthaltenen Metall Tantalum, von Hatschett (1801) entbedt und Columbium genannt, von Edeberg (1802) entbedt und Tantalum genannt "um auf die Unfähigkeit deffelben, mitten in einem Ueberfluß von Säure etwas davon an sich zu reißen und sich damit zu sättigen, eine Anspielung zu machen" (burch die Mythe des Tantalus). Wollast on zeigte (1809), daß das Tantalum Edeberg's mit bem Columbium von Satschett übereinkomme. Hatschett hatte sein Columbium (benannt zum Andenken an Christoph Columbus) in einem Mineral aus Massachusetts in Nordamerika gefunden, Edeberg in einem von ihm Pttertantal genannten schwedischen Mineral und in einem andern von Kimito in Finnland, welches er Tantalit benannte. Dieser Tantalit war schon seit 1746 in den mineralogischen Rabinetten bekannt und wurde, bald für Zinnstein, bald für Wolfram gehalten. Wollaston fand im amerikanischen Tantalit (Columbit) 80 Tantalogyb, 15 Eisenogyb und 5 Manganogyd und einen ähnlichen Gehalt im finnländischen Tantalit; Rlaproth fand (1809) im finnländischen 88 Procent Tantaloppd, welches er aber nicht für ein Metalloppd hielt und daher den Namen Tantalerde (Tantalea) dafür vorschlug. Berzelius ana: lyfirte im Jahr 1817 die Tantalite von Findo und Broddbo in Schweben und fand in jenem außer den Ozyden von Tantal, Eisen und Mangan 16,75 Procent Zinnoppd, in diesem 8,4 Zinnoppd und 6,12 Wolframsäure. Das Tantal wurde bann als Säure Ta enthal: ten betrachtet, in einem Rimito: Tantalit nahm aber Berzelius (1825) auch ein Dryb Ta an. Diesen hat Thomson (1836) Ferrotantalit genannt. H. Rose zeigte (1845), daß die Metallfäuren der sog. Tantalite verschiedener Art sepen und es ergab sich aus seinen Untersuchungen und aus den von Awdejew, Jacobson, Brooks, Schlieper und Wornum, daß nur die Saure ber Tantalite vom specifischen Gewicht = 7,1 — 7,5 der Edeberg'schen Tantalsäure ent-Nach seinen Analysen sowie nach ben solche Tantalite be-Robell, Gefdichte ber Mineralogie. 35

treffenden von Nordenstiöld, Hermann u. a. ist die Mischung wesentlich: Tantalsäure 82,49, Eisenorpdul 17,54, ein Theil des letzteren durch Manganorpdul ersett. — Das östers vorkommende Zinnsorpd ist nach H. Rose (1858) ein Bertreter für die Tantalsäure, das her zu schließen, daß diese jenem analog (Ta) zusammengesetzt seh.

Die Arpstallisation wurde zuerst am Tantalit von Tamela und Kimito in Finnland von Nordenskiöld (1832) bestimmt, srühere Bestimmungen von Hauh und Hausmann waren mit sehr ungenüsgenden Arhstallen angestellt.

Echon Hausmann (1847) hat je nach dem Fehlen oder Borkommen des Zinnozhos zwei Arten des Tantalits unterschieden, die er Siderotantal und Kassiterotantal nennt. Nordeuskiöld hat letzteren (1857) Jriolith genannt und glaubt, daß dessen Arpstallisation eine eigenthümliche seh.

Außer in Finnland und Schweben kommt noch Tantalit zu Chanteloube bei Limoges! vor, welchen Damour (1847) entdeckt und analpsirt hat, bann Chandler (1856) und Jenzsch (1857). — Die Tantalite sind im Ganzen sehr selten. Das größte Stück von Broddbo bei Fahlun wog nur 11 Loth.

Risbit, von Riobium nach der Riobe, einer Tochter des Tantalus, benannt von H. Rose, um damit die Aehnlichkeit dieses Metalls mit dem Tantalum anzudeuten. H. Rose entdeckte dieses Metall (1844) in einem dis dahin für Tantalit gehaltenen Mineral von Bodenmais in Bahern, und glaubte damals noch ein anderes neues Metall darin gefunden zu haben, welches er Pelopium nannte, von Pelops, einem Sohne des Tantalus. Im Jahre 1853 erkannte aber H. Rose, daß das Pelopium identisch seh mit dem Riodium, und daß die dis dahin gekannten Säuren von beiden nur verschiedene Orydationsstusen desselben Metalles sehen, für welches er den Ramen Riodium beibehielt.

Der Niobit von Bodenmais wurde vom Bergwerksoberverweser Brunnet (1812) entbeckt, früher theils für Uranpecherz, theils für

1 Die Säure biefes segenannten Tantalit scheint Dianfaure zu sepn.

Molfram gehalten und von Gehlen zuerst unvolltommen untersucht, und als Tantalit bestimmt. Im Jahre 1818 analysirte ihn A. Vogel und Dunin-Bortowsti, 1836 Th. Thomson. Sie fanden ihn dem bekannten Tantalit ähnlich zusammengesetzt. Eine dergleichen Berbindung von Middletown in Connecticut nannte Thomson (1836) nach Dr. Torreh, von welchem er das Material zur Untersuchung erhielt, Torrelit und zur Unterscheidung das Bodenmaiser Mineral Columbit. Dana zeigte, daß diese beiden sog. Tantalite in der Krystallisation nicht wesentlich verschieden sehen; und daß auch der sog. Tantalit von Haddam in Nordamerika dazu gehöre, wie schon dessen Unterschied im specifischen Gewicht ausgefallen, welcher sich zwischen den schwedischen und sinnländischen Tantaliten (7,1—7,5) und den baperischen und amerikanischen dahin gerechneten Nineralien zeigt, da es bei letztern nicht über 6 hinaussteigt.

Die Analhsen von Hose, Awdejow, Jacobson u. a. geben die Mischung des baperischen Niobit wesentlich: Unterniobsäure 81, Eisenorpdul 14, Manganorpdul 4. Spuren von Zinnorpd.

Ich habe (1860) in der Gruppe der sog. Tantalate und Riobate noch eine neue Metallsäure aufgefunden, welche ich nach der Diana Diansäure genannt habe, und welche in einem tantalitähnlichen Rineral von Tammela in Finnland vorkommt. Dieses Mineral, welches ich Dianit nannte, hat ein specifisches Gewicht von 5,5, wie es stür mehrere, bisher als Niobit bestimmte Mineralien, namentlich aus

¹ H. Rose, Damonr und Deville (welche lettere vielleicht auch teinen ächten Bodenmaiser-Niebit untersuchten) haben bagegen Einwendungen gemacht, welche sich auf Verhältnisse beziehen, unter beneu Diansäure und Unterniobsäure sich gleich verhalten, worin aber die von mir hervorgehobene Verschiedenheit in ber Löslichkeit in Salzsäure und im Verhalten zum Zinn, ihren Grund habe, ist von diesen Chemikern nicht erwiesen worden. Hermann hat meine Versuche bestätigt, glaubt aber, das verschiedene Verhalten meiner Diansäure von der Bodenmaiser-Säure (ber normalen Unterniobsäure) rühre von einem 30 Procent betragenden Gehalt der setzteren an Tantalsäure her, worsiber früher schon von H. Rose und weiter von mir Gegenbemertungen gemacht wurden.

Rordamerika und vom Ural, beobachtet wurde. Ich konnte vergleichstweise nur den Riobit von Bodenmais untersuchen und mich überzensgen, daß bessen Säure nicht Diansäure seh. Die Ratur der übrigen sogenannten Riobite von ähnlichem specissischem Gewicht bleibt daher vorläusig zweiselhaft, um so mehr, als hermann angibt, daß die ural'schen sog. Tantalite und auch der von Riddletown die 1846 von ihm als Imensäure bezeichnete Säure enthalten, welche theilweise Diansäure sehn dürste, obwohl er sie (1856) für ein Oryd des Riosbiums erklärt hat, nämlich für niobsaure niobige Säure, mit der Ansgabe, daß es ihm auch gelungen, diese Imensäure auf dem Wege der Reduction in niobige Säure (Nd) umzuwandeln. (S. Erdmaus J. f. pr. Ch. 1856, B. 5, p. 71.)

Die Arpstallisation des baberischen Riodits hat Leonhard (1818) als schief rectangulär bestimmt und einige Winkelmessungen gegeben, 1826 bestimmte er sie mit Hessel als rhombisch, aussührlicher ebenso Dana (1850); Rohs nahm sie (1839) als klinorhombisch, ebenso G. Rose (1833), später (1845) als rhombisch und isomorph mit Wolfram. Ob der grönländische Columbit, dessen Arpstallsormen Deselvizeaux (1856) aussührlich beschrieben hat, ein reiner Riodit seh, ist noch zweiselhaft.

Stiertantal, vom Gehalt an Pttererbe und Tantalsäure benannt, von Edeberg (1802) zu Ptterby in Schweben entbeckt. Bon Berzelius wurden (1815) drei Abänderungen desselben analysirt; im Jahre 1844 glaubte ihn Hermann unter den Borkommnissen des Ural entdeckt zu haben, im Jahr 1847 wurde der schwarze Pttertantal von Ptterby unter H. Rose's Leitung von Perep analysirt, und 1856 von Chandler und 1859 von Pothka. Die neueren Analysen geben: Tantalsäure 56, Pttererde 19—25, Uranoxydul 3—7, Kalkerde 3,6—7, Gisenoxydul 0,8—5,9, Wasser 4—6, kleine Mengen von Wolframssäure und Zinnoxyd, Talkerde, Kupseroxyd.

Hermann hat (1846) die Säure des siberischen Pttertantals für eine eigepthümliche, seine Ilmensäure, erklärt und das betreffende Mineral deßhalb Pttroilmenit genannt. G. Rose hatte

(1840) ein Mineral von Miast Uranotantal genannt, H. Rose erklärte es (1847) für identisch mit Hermann's Pttroilmenit und zeigte, daß es keine Tantalsäure enthalte, sondern hielt die Säure für eine mit Wolframsäure gemengte Niobsäure (Unterniobsäure), welches Gemenge Hermann getäuscht und bestimmt habe, eine eigene Säure, die Ilmensäure anzunehmen. Da wegen des Fehlens der Tantalsäure der Name Uranotantal nicht mehr passend war, so nannte Rose das Mineral Samarskit, nach dem russischen Bergbeamten v. Samarski. Hermann suchte (1850) zu zeigen, daß sein Pttroilmenit vom Samarskit verschieden seh, indem dieser als Metallsäure vorzüglich Riobsäure und sehr wenig Ilmensäure enthalte, 1855 bestimmt er aber die Metallsäure des Samarskit als aus Ilmensäure und ilmeniger Säure bestehend, und so falle der Unterschied von seinem Pttroilmenit weg. 1856 nimmt er diese Säuren, wie oben angeführt wurde, als besondere Oryde des Niobiums an.

Nach meinen Untersuchungen (1860) enthält der Samarskit weber eine Säure des Tantals, noch eine des Niobs, sondern die im Dianit von mir aufgefundene Diansäure. Die Basen sind nach den Anaschsen von Perez, Chandler und Hermann wesentlich: Uranoppd 16 Procent, Eisenoppdul 16, Pttererde 9; dazu die Metallsäure als Diansäure 56 Procent.

Nach meinen Untersuchungen kommt zu Ptterby ein schwarzer Ptterstantal vor, welcher keine Diansäure, sondern Tantalsäure enthält, wie H. Rose angegeben; ein anderes Mineral dieses Namens von daher zeigte Diansäure.

Ich habe den Pttertantal und Samarskit nur wegen des historischen Zusammenhanges neben einander angeführt. Die Krystallisation des Pttertantal ist zur Zeit unbekannt; was Mohs (1824) davon anführte, bezieht sich auf den Fergusonit.

Die Arhstalle des Samarskit sind nach Hermann (1846) isomorph mit denen des Niobit und Wolfram.

Fergusonit, nach Robert Ferguson benannt und bestimmt von Haidinger (1826). Er ist von Hartwall (1828) analysirt

worden und von Weber (1859). Hartwall bestimmte die Säure als Tantalfäure, Weber als Unterniobsäure; ihr Charakter bleibt vorzläusig zweiselhaft, da eine Probe auf Diansäure noch zu erwarten steht. In Betress der Basen stimmen die beiden Analysen ziemlich überein. Sie geben wesentlich: Metallsäure 48, Pttererde 40, Zirkonzerde 3—7, Cerophul 3—4,6, geringe Mengen von Zinnoph, Uranzophul, Sisenophul. — Die Arpstallisation (quadratisch und durch parallelssächige Hemiedrie ausgezeichnet) ist von Mohs und Haidinz ger bestimmt worden. Gisecke hat dieses seltene Mineral am Cap Farewell in Grönland entdeckt.

Nach Kenngott's frystallographischen Beobachtungen (1855) geshört hieher der Thrit von D. Fordes und T. Dahl (1855). Sie benannten dieses Mineral, welches sie zu Tromoë u. a. Orten bei Arendal entdeckten, nach dem norwegischen Kriegsgotte Thr, weil die Entdeckung in die Zeit des damaligen Krieges siel. Nach der Analyse von Fordes ist die Mischung von der des Fergusonits abweichend. Er sand: Metallsäure 44,9, Ittererde 29,72, Thonerde 5,66, Cersophul 5,35, Uranophul 3,03, Eisenophul 6,26, Wasser 4,52, Kalkerde 0,81. — Mit ähnlichen Resultaten ist das Mineral von Pothka (1859) analysirt worden.

Enzenit, von sükeroc, gastsreundlich, wegen der vielen seltenen Bestandtheile, die er beherbergt, von Th. Scheerer bestimmt (1841). Nach Scheerer's erster Analyse enthält das Mineral: Tantalsäure 49,66, Titansäure 7,94, Pttererde 25,09, Uranopydul 6,34, Ceropydul 2,18, Lanthanopyd 0,96, Kalkerde 2,47, Talkerde 0,29, Wasser 3,97. — Später (1846) bestimmte er die Säure als Rose's Niobsäure. H. Streder analysirte ihn (1854) und Forbes und Dahl (1856). Sie geben die Säuren zu 37 Procent Niobsäure und 15 Procent Tistansäure an.

Nach meinen Bersuchen (1860) enthält der Euzenit (ich untersuchte den von Alve) Diansäure, welche für Niobsäure genommen

^{1 3}ch habe die Saure neuerlich für Dianfaure erkannt, ebenfo bie im Tyrit.

wurde, und Titanfäure. Die Krystallisation ist von Scheerer, Forbes und Dahl bestimmt worden.

Nach Scheerer ist ein nahestehendes Mineral der Polykras, won nodúc, viel und noãocc, Mischung, welchen er (1844) als eigene Species aufstellte. Findet sich zu Hitterö in Norwegen, und ist die jest chemisch nicht hinlänglich untersucht. Nach meinen neuesten Versuchen enthält er auch Diansäure.

Acfannit, von alaxiva, ich beschäme, weil man zur Zeit die Titansäure von der Zirkonerde noch nicht genau trennen kann. Berzelius hat das Mineral (1829) so getauft. Es wurde von Menge von Miask im Ural mitgebracht. Die Schwierigkeiten der Analyse haben sehr verschiedene und wechselnde Ansichten der Chemiker über dieses Mineral veranlaßt. Hartwall bestimmte die Säure (1829) als Titansäure zu 56 Procent, Hermann (1845) gibt nur 11,9 Tistansäure an, dagegen 33,8 Tantalsäure, welche später (1847) als Riobsäure bezeichnet ist, (1855) erkennt er sie als Imensäure, welche nach seinen Bestimmungen von 1856 niobsaure niobige Säure ist. — Auch in Betreff des Gehaltes der übrigen Mischungstheile schwanken die Analysen. Hartwall hatte 20 Procent Zirkonerde und 15 Cerzophd angegeben, Hermann ansangs 17 Zirkonerde und 7—26 Cerzophul und Lanthanogyd, zulest (1850) keine Zirkonerde und 22 Cerophd.

Ich habe (1860) die Metallsäuren als Diansäure und Titansäure erkannt und somit find neue Analysen dieses Minerals zu erwarten, um seine Mischung beurtheilen zu können.

Die Arpstallisation ist von G. Rose, Brooke und Desclyizeaux bestimmt worden.

Pyrochler, von $\pi \tilde{v}\varrho$, Feuer, und $\chi \lambda \omega \varrho \acute{o}\varsigma$, grün, weil er vor dem Löthrohr mit Phosphorsalz ein grünes Glas gibt, von Wöhler (1827) bestimmt. Das Mineral war von Friedrichswärn in Norwegen. Wöhler konnte die erste Analyse nur mit sehr wenig Material anstellen, die Säure bestimmte er als Titansäure zu 62,75 Procent. Später (1839) fand er im Phrochlor von Miask 5 Procent Thorerde und überzeugte sich, daß die Säure größtentheils Tantalsäure sep. Die

genauere Analyse dieses Phyrochlor und des von Brewig in Rorwegen gab Tantalfäure 67, Thorerde und Serogyd 5—13, Kalkerde 10, Ittererde, Natrium, Fluor, Wasser. — Dann wurde (1844) der Phyrochlor von Niass von Hermann analysirt, welcher 62 Tantalsäure, 2,23 Titansäure z. angab, aber keine Thorerde fand, wogegen (1846) Wöhler die Thorerde in dem Mineral bestätigte, Hapes aber sand im Phyrochlor von Friedrichswärn 53—59 Tantalsäure und 18—20 Titansäure. Hermann hatte (1846) die Säuren des Phyrochlor vom Ural sür Gemenge von Ilmensäure und Niobsäure erklärt, und H. Kose sür Niobsäure mit Titansäure, etwas Pelope und Wolframssäure. Nach meinen Untersuchungen scheint auch Diansäure im Phyrochlor von Miass vorzukommen, und ist daher zur Zeit die Mischung noch als problematisch anzusehen.

Zum Phrochlor gehört nach Teschemacher (1845) der Mikrolith, von pixoos, klein und Mos, Stein, wegen der mikrostopisch kleinen Krystalle, von Shepard (1835) als eigene Species aufgestellt. Nach den Analysen von Shepard und Hapes scheint die Nischung mit der des Phrochlor nicht vereindar zu sehn, da das Mineral 76—79 Procent Netallsäure enthält, außerdem vorzüglich Kalkerde, 11 Procent.

Findet sich zu Chesterfield in Massachusetts.

Hermann betrachtet als nahestehend auch den Phrrhit, von **vollog,** röthlichgelb, von G. Rose (1840) beschrieben. Findet sich zu Alabaschka bei Mursinsk. Ferner den Azorit, nach den Azoren benannt, von J. E. Teschemacher (1846). Beide nicht analysirt.

Der Azorit soll im quadratischen Spstem krystallistren, der Phrochlor ist tesseral.

Wählerit, zu Ehren Wähler's, von Th. Scheerer benannt und bestimmt (1843). Nach dessen Analyse enthält das Mineral: Rieselerde 30,62, Metallsäure 14,47, Zirkonerde 15,17, Kalkerde 26,19, Natrum 7,78, Eisenoryd 2,12, Manganorydul 1,55, Talkerde 0,40, Wasser 2,24.

Scherer beftimmte die Metallfäure zuerft als Tantalfäure, später

als Niobsäure; nach meinen Versuchen scheint das Mineral auch Diansfäure zu enthalten.

Die Arpstallisation ist zuerst von Weibhe (1849), ausführlich von Descloizeaux und Dauber (1854) bestimmt worden. — Brevig in Nortwegen.

Hieher gehört wahrscheinlich der Eukolit, von exxolog, leicht zufrieden gestellt, weil das Mineral im Vergleich mit dem ähnlichen Wöhlerit sich mit der Eisenopph-Basis begnügt, da die Zirkonerde-Basis nicht genügend vorhanden ist. Von Scheerer bestimmt und benannt (1848).

Nach Weibhe (1849) sind die Arpstalle des Eukolit mit denen des Wöhlerit-wesentlich gleich, nach N. B. Möller (1856) und auch nach Damour wäre der Eukolit ein Eudialpt. — Ein Eukolit, welschen ich von Scheerer erhielt, verhielt sich fast ganz wie Wöhlerit.

Citan - Verbindungen.

Natil, von rutilus, roth, von Werner benannt. Che Klaproth die chemische Zusammensetzung dargethan hat, wurde das Mineral in dem unbestimmten Begriff des Schörl untergebracht, als rother Schörl oder wie ihn Estner (1795) tauste, als schörlartiger Granat. Klaproth analysirte (1795) eine Barietät aus Ungarn, und erkannte daran einen neuen Metallfalt, dessen Radikal er nach den Titanen, den Urssöhnen der Erde, Titanium nannte. Dasselbe Oxyd hatte, ohne Wissen Klaproth's, bereits William Gregor im Jahre 1789 in einem Mineral von Menachan in Cornwallis, welches Menachanit, Menakanit genannt wurde, entdeckt und Klaproth erwies im Jahre 1797, daß in diesem Mineral sein Titankalk enthalten und dieser idenztisch seh mit dem von Gregor gefundenen metallischen Kalk.

Das Titanopph, welchen Klaproth und dann Bauquelin und Hecht aus dem Rutil darstellten, war kalihaltig; wie es rein zu ershalten, zeigte erst Hose (1821).

Bei den ersten Krhstallbestimmungen konnte Haup (1801) keine Phramide beobachten, dagegen die gewöhnlichen kniesörmigen Zwillinge und aus der Lage der Zusammensetzungsfläche bestimmte er die Diemensionen seiner prismatischen Grundsorm. Später bestimmte er die Krhstallreihe vollständiger; ferner Miller, Breithaupt und v. Koksschaft arow.

Die netsförmig gruppirten Krhstalle vom St. Gotthard nahm Saussure als eine eigene Species und nannte sie Sagenit, von sagena, Netz, Fischgarn.

Krhstalle von einigen Zollen Größe sind neuerlich in Graves Mount, in Georgia in Nordamerika aufgefunden worden.

Anatas, von civárasie, Ausdehnung, wegen der ihm eigenen spitzen Quadratphramiden, von Hauh benannt. Die erste Mittheilung darüber machte der Graf Bouron 1783 an Romé de l'Jile, und nannte das Mineral schorl d'une couleur bleue indigo. Saussure beschrieb ihn unter dem Namen Oktaedrit und bestimmte die Winkel, indem er mittelst eines Micrometers die Seiten der Dreiecke der Phramide maß und daraus die Winkel berechnete, er erhielt aber sehr sehlerhaste Resultate. Hauh gab statt des zu allgemeinen Namens Oktaedrit, den die Arhstallisation näher bezeichnens den Anatas, und bestimmte die Winkel nahezu, wie weiter Rohs, Brooke, Willer, v. Rokscharow, Hessenberg.

Haup hatte beobachtet, daß der Anatas ein guter Leiter der Electricität seh (nach Hausmann ist das nicht bei allen Barietäten der Fall) und er schloß daraus, daß die Mischung eine metallische Substanz enthalte, welches auch durch die Löthrohrversuche von Esmark sich zu bestätigen schien, welchen zu Folge dieser Chemiker einen Chromgehalt vermuthete. Bauquelin analysirte (1802) Anatasskrystalle aus Brasilien und zeigte, daß sie wie der Rutil aus Titansorph, Titansäure bestehen. H. Rose bestätigte (1845) dieses Resultat und machte ausmerksam, wie die Titansäure im Mineralreiche in drei verschiedenen Zuständen vorkomme, als Rutil, Anatas und Brookit; Mineralien, deren Arystallisation nicht von ein und berselben Form

ableitbar find, und beren specifisches Gewicht zwischen 4,25 und 3,85 steht, durch Glühen aber bei allen dreien ziemlich gleich erhalten wers den kann. Beim Anatas erhöht sich das specifische Gewicht dabei von 3,85 bis 4,25. — Auch Damour fand im Anatas wesentlich nur Titansäure. Fuchs vermuthet, er könne Titansesquiozyd enthalten (1843).

Die größten Arpstalle, bis 3 und 4 Linien, sinden sich in Minas Geraes in Brasilien, wo sie 1820 von Eschwege entdeckt, und von Germar bestimmt wurden.

Brookit, nach dem englischen Krystallographen Brooke, benannt von Levy (1825). Das Mineral wurde zuerst von Soret (1822) bekannt gemacht, der Fundort war Disans in Dauphiné. Dasselbe Mineral entdeckte Shepard (um 1848) in Arkansas in Nordamerika und benannte es Arkansit, indem er es für eine eigenthümliche Species hielt. Die krystallographischen Untersuchungen von Breit= haupt, welcher mit Teschemacher die Messungen Shepard's bestätigte, schienen die Formen des Arkansit nicht mit denen des Brookit vereinbar zu machen, Rammelsberg, Kenngott und Desclois zeaux zeigten aber, daß sie von beiden Mineralien auf einander zurückgeführt werden können. H. Rose hatte, wie beim Anatas erwähnt worden, (1845) dargethan, daß der Brookit wesentlich nur aus Titanfäure bestehe. Shepard hatte den Arkansit zuerst für eine Verbindung von Titansäure und Pttererde gehalten, später glaubte er, daß die Säure Niobsäure sehn könne. Nach den Untersuchungen von Hammelsberg (1849) besteht der Arkansit wie der Brookit aus Titansäure, ebenso nach Hermann. Damour vermuthete, daß er neben der Titansäure noch Titanoppd enthalten könne.

In Rußland ist der Brookit im Jahre 1849 von K. Romas nowsky im Ural aufgefunden und seine Krystalle sind von v. Koksschar ow ausführlich beschrieben worden. Ueber die Krystalle des Brookit aus dem Maderaner Thal, durch Wiser (1856) bekannt gemacht, hat Hessenberg berichtet (1858).

Berowetit, nach herrn v. Perowski in Petersburg benannt und

bestimmte, daß das Mineral aus Titansäure und Kalkerde bestehe. Hose analysirte ihn (1844) und zeigte, daß die Mischung wesentslich: Titansäure 58,82, Kalkerde 41,18. Die Krystallisation ist von G. Rose und ausstührlich von Descloizeaux (1845) bestimmt worsden, nach ausgezeichneten Krystallen, welche Leplay, Prosessor an der École des mines 1844 vom Ural mitgebracht hatte. Descloizeaux hat damit die bekannten tesseralen Gestalten mit mehreren neuen bereichert, später zeigte sich aber, daß die Krystalle eine andere Deutung verlangen, da er an ihnen Doppelbrechung und zwei optische Axen bevbachtete.

Hugard hat den Perowskit 1854 bei Zermatt in der Schweiz entdeckt und Seneca (1858) am Kaiserstuhl in Baden. Beide sind, der erstere von Damour, der letztere (mit 6 Procent Eisenorphul) von Seneca analysirt worden.

Ebelmen hat durch Zusammenschmelzen von Titansäure mit Kalkerde und kohlensaurem Kali im Porcellanosen künstliche Krystalle von Perowskit dargestellt (1851).

Belymignit, von **wolúg**, viel und **plyvopi**, mischen, von Berzelius bestimmt (1824). Nach seiner Analyse enthält er: Titansaure 46,30, Jirkonerde 14,14, Essenoryd 12,20, Kalkerde 4,20, Manganoryd 2,70, Ceroryd 5,00, Nttererde 11,50, Spuren von Kali, Talkerde 2c.

Die Arhstallisation ist von Haidinger und G. Rose (1827) bestimmt worden. Nach Hermann (1846) ist der Polymignit isomorph mit Niobit und Wolfram.

Das Mineral findet sich im Zirkonspenit von Friedrichswärn in Norwegen.

Sphen, von $\sigma\varphi\dot{n}\nu$, der Reil, in Beziehung auf die Form der Arhstalle. Eine Varietät dieser Species hat Professor Hunger im Passauischen in Bahern im Jahre 1794 aufgefunden und beschrieben, und diese ist zuerst von Klaproth (1795) analhsirt worden. Er fand: Rieselerde 35, Titankalk 33, Kalkerde 33. Klaproth nannte das

Mineral Titanit. Der Sphen vom St. Gotthard wurde nach Hauy von Bizard entbeckt, und von Saussure und Cordier beschrieben. Cordier hat ihn analysirt und 33,3 Procent Titanoxyd angegeben, 28 Rieseletde und 32,2 Kalkerde. Erst die Analysen von Fuchs (1843) und H. Rose, welcher sie 1845, die daraus abgeleitete Formel aber schon vor der Fuchs'schen Analyse publicirte, gaben die Mischung genauer an und übereinkommend mit den späteren Untersuchungen von Delesse, Arppe, Hunt u. a. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 31,13, Titansäure 40,49, Kalkerde 28,38, letztere zum Theil durch etwas Eisenoxybul vertreten.

Die Krystallisation ist in wenigen Formen von Haup, zuerst ausführlicher von G. Rose (1820) bestimmt worden. (De Sphenis atque Titanitae systemate orystallino. Dissert. inaugur.). Hessenberg hat dazu (1860) reichliche Beiträge geliefert.

Hieher gehört der Greenovit, nach Lord Greenough benannt von Dufrenoh (1840). Nach einer Analyse von Caccarié wäre das Mineral ein Mangantitanat gewesen. Breithaupt erkannte es (1844) als Sphen und weitere krystallographische Vergleichungen von Descloizeaux, sowie die Analysen von Delesse und Marignac beseitigten alle Zweisel. — St. Marcel in Piemont.

Ein Mineral, welches nahezu die Mischung des Sphen hat, aber im quadratischen System krystallisirt, hat Guiscardi (1858) am Monte Somma entdeckt und Guarinit genannt, nach dem Prosesser Güarini in Neapel.

Reilhaut. Axel Erdmann und Th. Scheerer haben (1844 und 1845) ein von Beibhe im Jahre 1841 bei Arendal gefundenes Mineral bestimmt. Erdmann benannte es dem Prosessor Reilhau zu Ehren Reilhauit, Scheerer nach der Mischung Pttrotitanit. Das Mineral ist zuerst (1844) von Erdmann, dann ziemlich übereinstimmend von D. Forbes (1855) und Rammelsberg (1859) analysirt worden. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 29,73, Titansäure 25,73, Thonerde 6,19, Eisenoryd 6,44, Pttererde 10,81, Ralserde 21,10.

Nach den kristallographischen Beobachtungen von Dana, Forbes und Dahll, Miller und Dauber ist der Keilhauit isomorph mit dem Sphen.

Nach Dana und Forbes läßt sich für beide Mineralien eine gemeinschaftliche Formel geben, wenn man Titanoxyd annimmt und 3 k isomorph mit K sest.

Forbes und Dahll fanden bei Arendal ein derbes Stück Keilhauit von 15—20 Pfund, mit deutlicher Spaltbarkeit, bei Arkerö Krystalle von 2—2½ Pfund.

Schorlamit, (Schorlomit) von Schörl (Turmalin), dem Schörl ähnlich, von Shepard (1848) bestimmt. Er wurde von Crossley, Rammelsberg (1849) und Whitney analysirt. Die Analysen geben annähernd: Kieselerde 26, Titansäure 21, Eiseworyd 22, Kalterde 30, Talkerde 1,5.

Nach Shepard's erster Angabe krystallisirt das Mineral hezasgonal, nach Dauber tesseral. Auch Shepard hat nun die tesserale Arhstallisation angenommen. — Dzarkgebirg in Arkansas.

Hieher gehört vielleicht der Iwaarit, nach dem Fundort Iwaara in Finnland, benannt von Kutorga (1851), und von N. Nordensfiöld (1855). Er krystallisirt tesseral und nach Nordenskiöld's Formel (der übrigens Ti Ti annimmt) ist auch die Mischung der des Schorlamit sehr ähnlich.

Wenig gekannt ist ein Borotitanat, welches Shepard (1839) Warwickit genannt hat, von Warwick in New-Pork. Shepard's Analhse (1840) gab wesentlich Fluortitan und Fluor-Pttrium. Nach Smith und Brush (1853) ist aber das Wineral ein Borotitanat von Talkerde und Eisenorydul und enthält 20 Procent Borsäure. Vom Gehalt an Titansäure und Borsäure habe ich mich selbst überzeugt.

Hieher soll als ein Zersetzungsprodukt der Enceladit gehören, welchen Hunt (1848) beschrieben und nach Enceladus, einem der Titanen, benannt hat. Hunt stellt nun selbst (1858), wie schon Dana gethan hat, den Enceladit zum Warwickit.

Derstebtit, nach Derstebt benannt von Forchhammer (1835),

Derstedtin bei Berzelius, ist eine unvollkommen gekannte wassers haltige Berbindung von kieseltitansaurer Zirkonerde. Forch hammer hat die Titansäure nicht von der Zirkonerde geschieden und giebt beide zusammen zu 69 Procent an, die Kieselerde zu 19,7 Procent 2c. Die Krystallisation ist nach ihm der des Zirkon's sehr ähnlich. — Arendal.

Andere Berbindungen der Titansäure s. beim Eisen und Cerium.

Chrom - Verbindungen.

Wolfonsteit, nach bem Fürsten P. M. v. Wolfonstein, benannt von A. B. Kämmerer (1831). Kämmerer nennt ihn Wolchonsteit. Die erste vollständige Analyse gab Berthier (1833). Er fand: Rieselerde 27,2, Chromogyd 34,0, Wasser 23,2, Eisenogyd 7,2, Talkerde 7,2. Mit verschiedenem Resultat analysirte ihn Rersten (1839), welcher nur 17,93 Chromogyd angiebt, 6,47 Thonerde 2c. und 37 Rieselerde. Dann wurde das Mineral von Jimow (1842) und von Iwa now (1851) ebenfalls mit verschiedenen Resultaten analysirt, denn der erstere sand 31 Chromogyd und 12 Wasser, der letztere nur 18,8 Chromogyd und 22 Wasser. — Das Mineral scheint demnach ein Gemenge zu seyn. — Im Gouvernement Perm seit 1830 bestannt.

Andere Berbindungen des Chroms s. beim Blei und Eisen.

Gold und Gold-Verbindungen.

Gediegen Gold und Gold-Silber. Bekanntlich reicht die Kenntniß des gediegenen Goldes bis in die ältesten Zeiten zurück und als Schmuck und Tauschmittel stand es immer in hohem Werth und wurde schon im 7. Jahrh. vor Chr. Geburt zu Münzen geprägt. Dieser Geltung wegen hat man sich frühzeitig mit Versuchen beschäftigt, das edle Metall künstlich darzustellen und diesen Versuchen verdankt man, zunächst

von chemischer Seite, einen großen Theil der Kenntniß seiner Eigenschaften. Ueber die Alchemie (auch hermetische und spagirische Kunst) hat man bestimmte Nachrichten schon im 4. Jahrh. und früher. Im 13. Jahrh. war sie bereits in Europa verbreitet und um 1700 wurde sie überall getrieben, obwohl allmählig durch die aufblühende Shewie verdächtigt und angegriffen.

Der Widerstand des Goldes gegen die meisten chemischen Agentien, seine Unveränderlichkeit im Feuer 2c. wird schon von Plinius hers vorgehoben, ebenso die Eigenschaft seiner außerordentlichen Ochnbarkeit. 1621 gab Mersenne an, daß die Pariser Goldschläger aus einer Unze Gold 1600 Blätter schlagen, welche eine Fläche von 105 Quadratsuß bedecken, 1686 Halley, daß ein Gran Gold einen 98 Ellen langen Orath vergolde; 1711 Reaumur, daß eine Unze Gold so bunn gesichlagen werden könne, daß sie eine Fläche von 146 Quadratsuß bedecke und nach neueren Beobachtungen können damit 189 Quadratsuß gedeckt und kann mit einem Gran ein Silberbraht von ½ Reise Länge vergoldet werden.

Die Löslichkeit des Goldes in Königswaffer (Salpetersalzsäure) kannte schon Geber im 8. Jahrh., die Präcipitation mit Eisenvitriol Kunkel (um 1670), daß eine Goldauflösung die Haut purpurroth färbe, besprach Boyle (1663), den Goldpurpur stellte Andreas Cassius dar und dessen Sohn (1685), das durch Gold roth gefärdte Glas Kunkel (1679). Das Knallgold war um 1648 bereits bekannt.

Daß das gediegene Gold immer mehr oder weniger filberhaltig seh, erwähnt schon Plinius "Omni auro inest argentum vario pondere." Er sagt weiter, daß man Gold mit ½ Silber electrum nenne. Eine Art von solchem Electrum vom Schlangenberg in Sidirien hat Rlaproth (1807) analysirt und schloß aus dem Umstand, daß es für sich weder von Salpetersäure noch Salpetersalzsäure angegriffen werde, sondern erst nach dem Zusammenschmelzen mit der dreisachen Wenge Silber eine Zersetzung durch Salpetersäure erfolge, daß Gold und Silber darin nicht mechanisch gemengt, sondern chemisch verdunden sehen. Lampadius sand in einem gediegenen Gold von Eula in

Böhmen nur 2 Procent Silber, die zahlreichen Analysen aber, welche Boussing aust (1828 und 1837) vorzüglich von südamerikanischem Gold und G. Rose (1831) über das Gold des Ural angestellt haben, bestätigen, daß bei weitem das meiste Gold in allen Verhältnissen zwischen 5 und 38 Procent Silber enthalte. Boussingault hatte geglaubt darunter bestimmte Verbindungen von 1 Ag mit 2, 3, 5, 6, 8 und 12 Au annehmen zu dürsen, G. Rose erkannte die beiden Metalle als isomorph und in unbestimmten Verhältnissen sich mischend.

— Die Analysen von Californischem Gold geben den Silbergehalt nicht über 12 Procent nach Henry, Teschemacher, Oswald, Rivot 2c.

Die Krystallisation ist von Romé de l'Isle und Haup (1801) nur in wenigen Formen, Oktaeder und Trapezoeder, bestimmt worden, G. Rose hat (1831) die Krystallreihe vollständiger beschrieben (dabei das Rhombendodekaeder, den Würfel und 2 Hezakisoktaeder, serner Hemitropieen). Naumann beobachtete (1833) das Tetrakisheraeder. — Vergl. Dufrénoy, Traité de Minéralogie. T. III.

Unter die goldreichsten Länder gehört Asien, Indien mit der Südsseite des Himalaha, das chinesische Punnan, Ava, Pegu und die Sunda-Inseln, ferner das assatische Rußland. Es ist anzunehmen, daß die Kenntniß des Goldes zuerst aus Kleinasien nach Griechenland gekommen seh.

Das erste Gold im Ural ist (nach Helmersen) im Jahre 1745 entbeckt worden, die Goldseisen am Flusse Beresoska im Jahr 1774, andere 1819 und 1829.

Afrika war im Alterthum eine reiche Goldquelle und noch gegenswärtig liefern die Länder des alten Aethiopiens und Abissiniens viel Gold, ebenso Guinea und das Gebiet der Goldküste.

In Europa war Spanien bis zur Entdeckung von Amerika als eines der goldreichsten Länder berühmt, ferner Siebenbürgen, Ungarn und Böhmen in früherer Zeit. Das böhmische Goldbergwerk zu Eula wurde schon 752 n. Chr. ausgenommen und galt als ein Brasilien des Mittelalters.

Nach Balbinus wurden im Jahr 946 in dem Toblergang 100,000 Mark Goldes gewonnen. Deutschland lieserte im Verhältniß zu anderen Ländern niemals viel Gold und ist nur der Harz und das Flußbeet des Aheins als von einigem Ertrag zu nennen. Die Gewinnung aus dem Aheinsand dauert seit dem 7. Jahrhundert. Die Production von Frankreich und England ist ebensalls sehr unbedeutend. Mit der Entdeckung von Amerika haben sich die Fundskätten des Goldes außerordentlich vermehrt, Mexiko, Peru, Chili, Brasilien lieserten und liesern noch erhebliche Goldmassen. Die Goldausbeute Brasiliens hat man vom Jahre 1600 bis 1800 auf mehr als 1 Million Pfund berechnet. Die reichen Seisen und Gruben Californiens sind im Jahr 1848 entdeckt worden. In Nord-Carolina ist Gold um 1899, in Carolina um 1837 entdeckt worden.

In Australien hat man um das Jahr 1850 reiche Goldlager entdeckt. Im Jahre 1852 war die Ausbeute 14 Millionen Pfund Sterling.

Die jährliche Ausbeute an Gold stellt sich in den verschiedenen Ländern etwa in folgender Weise:

Die österreichische Monarchie 5600 Mark ober 450,000 Dukaten. Preußen (in Schlessen) 2000 Dukaten.

Baben (am Rhein) 3200 Dukaten.

Der Harz 640 Dukaten, Braunschweig 160 Dukaten.

Frankreich in ben Goldwäschen am Rhein zwischen Basel und Etrafburg 5300 Dukaten.

Das asiatische Rußland 31/2, Millionen Pfund Sterling.

Afrika gegen 7650 Mark ober 615,000 Dukaten.

Sübamerita gegen 42,000 Mart.

Californien 50 Millionen Dollars.

Die fühlichen ber vereinigten Staaten 1 Million Dollars.

Australien 80 Millionen Dollars.

Die jährliche Ausbeute an Gold auf der ganzen Erde dürfte zu 4000 Centner anzuschlagen sehn. (Der Preis eines Pfund Goldes beträgt 900 fl.)

Bergl. Geschichte des Goldes von A. v. Ungern: Sternberg. Dresden. 1835. — Geschichte der Metalle von Dr. F. X. M. Zippc. Wien. 1857. — Jacob historical inquiry into the production and consumption of the precious metals. London. 1831.

Große Goldgeschiebe sind aus mehreren goldsührenden Alluvionen bekannt. Dana erwähnt unter andern eine Masse aus Nord-Carolina von 25% Pfund, 8—9 Joll lang bei 4 bis 5 Joll breit und einen Joll dick; eine Masse von Calisornien von 20 Pfund, in Baraguay Stücke dis zu 50 Pfund, am Ural dergleichen einige von 16 Pfund, eine von 20 Pfund und aus dem Thal von Taschku Targanka, vom Jahre 1842, eine Masse von nahe 100 Pssunden (nach anderen Ansgaben wog sie nur 36,02 Kilogr.). In Australien wurde im Jahre 1852 in den Bäschereien am Forest: Creck in der Victoria Colonie ein Aumpen von 27 Pssund gesunden, welchem man den Namen "King of the Nuggets" oder "King of Lumps" (Klumpen König) gegeben hat. Er ist 11 Zoll lang und hat an der breitesten Stelle 5 Zoll. Sine andere Masse aus Australien hatte das außerordentliche Gewicht von 134 Psb. mit 109 Pssund sein Gold.

Splvanit, nach dem Fundort Transsplvanien (Siebenbürgen). Bei Werner Schrifterz. Aurum graphicum. Rlaproth hat dieses Erz zuerst (1798) analysirt und sand: Tellur 60, Gold 30, Silber 10. In einer aussührlichen Arbeit über die Tellurerze von W. Pet (1843 Pggd. LVII.) ist der Goldgehalt des Sylvanit etwas geringer, zu 26,9 angegeben, ferner gegen 0,6 Antimon. Die Mischung ist nache (Ag Au) Te ².

Die Arpstallisation ist von Brooke, Phillips, Mohs und Miller (als rhombisch) bestimmt worden. — Offenbanya in Siebenbürgen.

Hier schließt sich der Müllerin an, von Beubant nach dem Entdecker des Tellurs benannt, Gelberz, Weißtellur. Dieses Erz unterscheidet sich wesentlich vom Splvanit dadurch, daß ein Theil des Silbers durch Blei vertreten ist, ferner ein Theil Tellur nach den Analysen von Petz durch Antimon.

Nach Haidinger ist seine Arpstallisation abweichend von der bes Splvanit. — Nagyag.

Eine Mischung mit vorwaltenbem Silber hat Haibinger (1845) Petit, genannt nach dem Analytiker Pet. S. b. Silber.

Balladiumgold, Porpezit nach dem Fundort Porpez- in Südzamerika, dort Ouro poudre genannt, ist von Berzelius (1835) analysist worden. Er giebt an: Gold 85,98, Palladium 9,85, Silber 4,17.

Rhodiumgold. Del Rio hat ein solches analpsirt mit 34—43 Procent Rhodium.

Golden. Ein solches, in Platinerz- aus Columbia eingemachsen, wurde von Schneider (1848) analysirt. Er fand: Queckssilber 57,40, Gold 38,39, Silber 5,0. — Ein anderes von Mariposa im südlichen Californien hat Sonnenschein (1854) analysirt. Er fand nahezu Quecksilber 60, Gold 40.

Iridinmverbindungen.

Platin-Iribium. Das Iridium wurde als ein eigenthümliches Metall im Jahr 1804 von Smithson-Tennant erkannt und nach der Fris getauft, weil seine verschiedenen Orphe in Berbindung mit Salzsäure verschiedene Farben haben. Breithaupt entdeckte (1833) im Platinsand von Nischne-Tagilsk Metalkörner von einem specisischen Gewicht von 23, welche nach L. Svanberg's Analyse (1834) aus 76,8 Iridium, 19,64 Platin, 0,89 Palladium und 1,78 Kupfer bestehen. Svanberg hat auch eine dergl. Berbindung aus Brasilien analysirt, welche 55 Platin und 27,8 Iridium enthält.

Rewjanskit, nach dem Fundort Newjansk in Siberien. Irib: Osmin. G. Rose hat (1833) zwei Verbindungen von Osmium und Iridium beschrieben, welche im Platinsand des Urals vorkommen und sich durch größeren und geringeren Gehalt an Osmium unterscheiden. Die Analyse einer solchen Verbindung von Berzelius (1833) gab:

Domium 75, Fridium 25. Eine andere von ihm (1838) analysirt, enthielt: Odmium 49,34, Fridium 46,77, Rhodium 3,15, Eisen 0,74. Haidinger hat erstere Sisserskit genannt, von Sissersk in Sieberien, letztere Newjanskit. Beide sind isomorph wie G. Rose gefunden hat und da nach seinen Beobachtungen (1849) auch das reine Fridium, welches rhomboedrisch krystallisirt, isomorph mit Odmium ist, so scheinen beide Metalle in dem Verhältniß zu einander zu stehen wie Gold und Silber.

Diese Berbindungen sind auch (1850) von Patterson und Teschemacher, und (1852) von A. Genth im Goldsand von Calisfornien nachgewiesen worden.

Nach Claus (1846) ist sein Ruthenium ein Bestandtheil des Dsmium-Jridium und darin bis zu 5 und 6 Procent enthalten.

Das Osmium wurde im Jahre 1804 von Smithson-Tennant entdeckt und von oouh, Geruch, wegen des starken Geruches seines zur Verslüchtigung erhitzten Oryds, benannt.

Irit, von Hermann (1841) benannt und analysirt. Er hat ein specifisches Gewicht von 6,5 und enthält nach Hermann: Fridiumsesquiorydul 62,86. Osmiumorydul 10,30, Eisenorydul 12,50, Chromorydul 13,70. Nach Rammelsberg dürste es eine Verbindung von Fr, Ös, Er, als isomorph, mit den unter sich ebenfalls isomorphen Ir, Os, Fe, seyn. — Findet sich in Höhlungen von gediegen Platin im Ural.

Platin.

Gebiegen Platin. Das gediegene Platin wurde durch Don Anstonio de Ulloa im Jahre 1748 in Europa bekannt. Man fand es zuerst in den Goldwäschen des Flusses Pinto in Neus Granada und nannte es Platina, d. i. das Diminutivum von Plata, spanisch Silber, und Platina del Pinto. Als ein eigenthümliches Metall beschrieb es zuerst Wollaston (1750). Scheffer lieferte (1752) eine genaue Untersuchung besselben, dann Lewis (1753), Marggraf (1757).

Bergmann (1777), Tennant, Wollaston, Berzelius u. a. Bon Berzelius sind die ersten genaueren Analysen (vom Jahr 1828). Sie geben annähernd für das russische Platin 84 Procent Platin und 8—10 Procent Eisen, den Rest bilden kleine Mengen von Rhodium, Iridium, Osmium, Palladium und Rupfer. Aehnliche Resultate geben die Analysen des Platins von Neu-Granada und Bornes nach Berzelius, Claus, Böcking und Bleekerode. Svanberg hat wegen bes ziemlich beftändigen Gisengehalts ein Platineisen dafür angenommen, Hausmann hat es Polygen genannt von wohis, viel und zevos Gaft, wegen der vielen dem Platin beigemischten Metalle; als gediegen Platin bezeichnet er nur ein von Wollaston (1809) untersuchtes, welches nur einen sehr geringen Gehalt Gold haben soll. Das im gewöhnlichen Platin vorkommende Rhodium wurde 1804 von Wollaston entdeckt. Der Rame, von vodoeic, rosig bezieht sich auf bessen rothgefärbte saure Lösungen.

Im Jahre 1809 hat man Platin auf St. Domingo entbeckt und 1822 am westlichen Abhange des Urals sehr reiche Niederlagen, in denen Stücke von mehreren Lothen nicht selten sind und eines sogar von 20 russischen Psunden gesunden wurde. Im Jahre 1831 ist das Platin von Bornev von Hartmann bekannt gemacht worden, es wurde im Jahre 1839 noch nicht benützt. Die beim Goldwaschen ausgeschiedene Menge soll jährlich gegen 625 Psunde betragen. Rach Bleekero de (1858) sind in den 27 Jahren nach der Entdedung mindestens 8100 Kilogramme undenutzt dei Seite geworsen worden.

— 1833 ist Platin in einem Bleiglanz des Departement Charente durch d'Argh und Billain ausgesunden worden. 1849 wurde es in Rordcarolina entdeckt und in demselben Jahre hat Pettenko ser gezeigt, daß alles im Handel vorkommende Silber kleine Mengen Platin enthalte und daher seine Berbreitung sehr allgemein seh.

Rußland liefert bei weitem das meiste Platin und kann die Ausbeute jährlich auf 2000 Pfunde angeschlagen werden, das Zehnfache von dem was Amerika liefert. Daß sein zertheiltes Platin, sogenannter Platinschwamm, die Eigenschaft besitze, darauf strömendes Wasserstoffgas zu entzünden, ist 1835 von Döbereiner beobachtet und zu Feuerzeugen benützt worden.
— Die Verarbeitung des Platins war früher mit großen Schwierigsteiten verbunden, da man kleinere Stücke und Körner durch Schmelzen nicht vereinigen konnte. In neuerer Zeit (1859) ist es Saintes Claires Deville und Devrap gelungen, mit einem Gebläse von Leuchtgas und Sauerstoff in Sesässen von Gaskoble Massen von Platin bis zu 12 Kilogramm zu schmelzen.

Dsann glaubte (1828) im Platin drei neue Metalle entdeckt zu haben, welche er Ruthenium, Pluran und Polin nannte, ersteres aber dann als eine Berbindung von Kieselerde, Titansäure und Zirstonerde erklärte. Claus entdeckte im Jahre 1845 im Platin ein neues Metall, welchem er wieder den Namen Ruthenium gab. Es sindet sich darin nur zu 1—1½ Procent.

Dsann erklärte bieses für sein Polin, Claus zeigte (1846), daß bieses Polin unreines Iribiumoghb war und bezweiselt auch die Existenz bes Plurans. — Dsann glaubt (1846) in Betreff des Plurans und Polins bei seinen früheren Behauptungen bleiben zu können. Das Platin ist in Rußland bis 1845 zu Münzen geprägt worden, welches dann aufgehört hat. Der Werth der vom Jahre 1826 bis 1844 gesprägten Platinmunzen betrug nach Dana nahe an 5 Millionen Gulden.

Ein Pfund robes Platin kostet ungefähr 180 fl., verarbeitet 250 fl.

Palladinm.

Gediegen Ballabium. Das Palladium wurde im Jahre 1803 von Wollaston entbeckt, diese Entbeckung aber erst 1804 öffentlich bekannt gemacht.

Der Name ist von dem durch Olbers 1802 aufgefundenen und als Pallas bezeichneten Planeten entlehnt. Die Geschichte der Bekannt- werdung dieses Metalls hat etwas Eigenthümliches. Im Jahre 1803

erfuhr ber engl. Chemiter Chenevig aus einer gebruckten ihm zugesandten Rachricht, daß bei Herrn Forfter in Gerrards Etreet ein neues Retall unter dem Ramen Palladium ober Neusilber in kleinen Stücken für 5 Schillinge bis zu einer Guinee verkauft werbe. Er kaufte eine Quantität, ohne von dem Verkäufer erfahren zu können, woher es komme und stellte eine Unterfuchung an, wobei er fand, daß es sich in Salpeterfäure mit dunkelrother Farbe löse 2c. Darauf wollte er gefunden haben, daß dieses Metall aus 61 Queckfülder und 39 Platin bestehe und glaubte auch, dasselbe durch geeignetes Reiben und Glüben von fein zertheiltem Platin mit Queckfilber künftlich dargestellt zu haben. Zuerft äußerte Wollaston einige Zweifel über die Ansicht von Chenevig und dann kam ein anonymes Schreiben in Umlauf, worin es biek, daß bei der Mad. Forster 20 Pfund Sterling als Preis für denjenigen hinterlegt seben, der wahres Palladium, wenn auch nur 20 Gran, in Gegenwart irgend dreier Chemiker verfertigen könne. Gs bieß weiter, "die Ursache, warum ich nicht angebe, wie ich das Palladium gefunden habe, ist weil ich einigen Bortheil baraus zu ziehen wünsche, da ich ein Recht dazu habe." Riemand meldete sich und Bal. Rose b. j., Gehlen und Richter versuchten vergebens nach Cheneviz Angabe Palladium darzustellen. 1804 nannte sich Wollaston als den Entdeder und ward (1805) bekannt, daß die erste anonyme Ankundigung von ihm gewesen sep. (Ropp Gesch. d. Chem., B. IV. und Gilberts Ann. B. 24. 1806.)

Wollaston fand 1809 das Palladium gediegen in Körnern und Blättchen im Goldsande von Brasilien, Breithaupt giebt (1834) an, dasselbe im siberischen Platinsand gefunden zu haben.

Zinken (mit Benneke und Rienecker) entdeckte es im Bleisglanz des Harzes im Jahr 1829 und hielt es anfangs für Selenspalladium.

Onechfilber und Queckfilberverbindungen.

Mertur, gediegen Onechilber. Schon Theophrast (300 vor Chr.) erwähnt das Quechilber als xurov «upvov, flüssiges Silber, welsches aus Zinnober dargestellt werde. Der Name üdocopyvoog, von üdoco Wasser und «opvoog, Silber, findet sich bei Diostorides (im 1. Jahrh. n. Chr.). Plinius nennt das natürlich vorkommende Quechsilber argentum vivum und erwähnt, daß alle Körper auf ihm schwimmen, mit Ausnahme des Goldes. — Der Name Mercurius kommt bei Geber im 8. Jahrh. vor, Quechsilber bezieht sich auf die Eigenschaft des Metalls, andere in sich aufzunehmen. Dieses Ausenehmen heißt berquicken ober anquicken.

Das Queckfilber war bei den Alchymisten ein vorzüglicher Gegensstand der Untersuchung, da sie es als einen Bestandtheil der Metalle ansahen und mit dessen Hilfe solche darzustellen versuchten. Zum Theil war aber ihr Quecksilber auch eine eingebildete Substanz. — Dem genaueren chemischen Studium des Quecksilbers hat man zunächst die Renntniß des Sauerstoffs zu danken; womit durch Lavoisier eine gänzliche Umgestaltung der Chemie erfolgt ist. Priestley, der Entbecker des Sauerstoffs (1774), stellte ihn zuerst aus dem rothen Queckssilberoryd dar.

Das Gefrieren des Quecksilbers wurde zuerst von Braune zu Petersburg im Winter 1759 auf 1760 beobachtet, dann von Hutchins und Cavendish (1783), welche die Temperatur zu 39,44° C. bestimmten. — Das Barometer wurde im Jahre 1643 durch Evangeslista Torricelli ersunden.

Das Amalgamiren von Gold und Silber war schon den Alten bekannt. — Das Knallquecksilber wurde 1799 von Howard entdeckt.

Die Menge des natürlich vorkommenden gediegenen Queckfilber ist wenig bedeutend, das meiste Queckfilber wird aus dem Zinnober gewonnen. -- Ein Pfund Queckfilber kostet 4 fl. bis 4 fl. 30 kr.

ſ

Zinnsber, zerräßage, in der Bedeutung Drachenblut, arabisch Konou apar, d. i. ein sehr rother Staub. — Die Kenntniß des Zinnobers ist so alt, wie die des Quecksilbers, bei Plinius wird er unter dem Namen Minium erwähnt, womit später das rothe Bleiorph bezeichnet wurde.

Daß der Zinnober aus Schwesel und Quecksilber bestehe, war schwesel mit Abrhundert bekannt, und daß man durch Verbindung von Schwesel mit Quecksilber Zinnober künstlich darstellen könne, kommt ichon bei Geber im 8. Jahrhundert vor. Eine quantitative Zusamsmensehung bestimmte der dänische Leibarzt J. S. Carl (1708) zu 6 Theilen Quecksilber und 1 Theil Schwesel, welches den Resultaten der späteren Analysen von Klaproth u. a., sowie der gegenwärtig geltenden Mischung sehr nahe kommt. Diese ist: Schwesel 13,79, Quecksilber 86,21.

Die Arhstalle hielt Romé de l'Jele für tetraedrische, Hauh bestimmte sie (1801) als heragonal und beschreibt schon die öster vorsommende Combination zweier Rhomboeder mit der basischen Fläche und dem Prisma. J. Schabus hat (1851 in dem Situngsber. d. tais. Atad. d. W. B. VI) eine Monographie der Arhstallisation des Zinnobers gegeben. — Descloizeaux hat (1857) die interessante Beobachtung gemacht, daß dem Zinnober, wie dem Quarz, Circular-polarisation zukomme; tetartoedrische Flächen sind die jetzt an ihm nicht vorgekommen.

Die berühmten Queckfilber: (Zinnober:) Gruben von Almaden in Spanien sind schon 700 v. Ch. von den Griechen ausgebeutet worden, die von Ibria in Krain sind seit 1497 bekannt. Die pfalzbaperischen Quecksilbergruben lieserten im Jahre 1807 gegen 600 Centner, gegens wärtig ist der Ertrag gering. Man kennt sie seit 1776.

In Amerika find reiche Gruben in Mexiko und Chile und 1849 find bergleichen in Californien entdeckt worden.

Spanien liefert jährlich gegen 20,000 Centner Quedfilber, größtentheils aus Zinnober gewonnen; Desterreich lieferte im Jahre 1853
gegen 3378 Centner. Das sog. Quedfilberlebererz und Quedsilberbranderz von Idria ist ein Gemenge von Zinnober mit einem
Zersetungsproduct einer organischen Substanz, welche zuerst von

Dumas (1838) analysirt und Jorialin genannt worden ist. Es ist nach ihm und Schrötter ein. Rohlenwasserstoff mit 5,26 Wasserstoff.

Ralemel, von xalog, schön und µele, Honig, gleichbedeutend mit mereurius dulcis. Hornqueckfilber. Queckfilberhornerz. — Ist nach seinem chemischen Berhalten Queckfilberchlorür: Chlor 15,06, Queckfilber 84,94.

Nach Haup ist diese Species in den zweibrückschen Queckfilbers gruben von Woulf im Jahre 1776 entdeckt worden. Die Arpstallissation ist von Brooke bestimmt worden.

Der sog. **Quecksilbersalpeter** John's (1811) ist nach bessen Ansgabe nicht genügend bestimmt; er sagt, daß mit dem Quecksilber eine Säure verbunden seh, welche mit der Salpetersäure viel Aehnlichteit habe.

Ammistit, von äumer, Zinnober, wegen der rothen Farbe, nennt Dana die von Domepko (1845) analysirte Verbindung von antimonsaurem Antimonopyd mit Quecksilberopyd, welche er, mit Eisenspydhydrat verunreinigt, in den Quecksilbergruben von Chile aufgesfunden hat.

Onsfrit, nach dem Fundort St. Onofre in Mexiko, benannt von Haidinger, ist von Kersten (1828) bestimmt und Selenschwefelqueckssilber genannt worden. Nach H. Rose (1840) enthält es: Selen 6,49, Schwefel 10,30, Quecksilber 81,33.

Tiemannt, nach dem Entdecker Tiemann benannt. Tiemann hat das Mineral (1828) zu Zorge am Harz entdeckt und Marz hat es als Selenquecksilber bestimmt. F. A. Römer hat es (1852) zu Clausthal auf der Halde der Grube Charlotte gefunden und B. Kerl dieses analysirt. Die Analyse gibt nahezu: Selen 25, Quecksilber 75.

Lerkachit, nach dem Fundort Lerbach am Harz. Rach den Analysen von Hose (1825) sind die Mischungstheile Selen, Blei und Quecksilber, doch in wechselnden Verhältnissen, so daß das Mineral wohl ein Gemenge von Tiemannit und Clausthalit (Selenblei) ist. — Die Selenverbindungen des Harzes wurden nach dem Bericht des Bergraths Zinken zuerst um 1805 auf der Grube Brummerjahn bei Zorge, auf dem Harz, gefördert; damals aber, weil das Selen noch nicht entdeckt war, als solche nicht erkannt.

Nach Zinken (1842) kommt zu Tilkerobe am Harz auch eine Verbindung von Selenqueckfilder mit Selenkupfer vor, und Anövernagel hat Verbindungen von Zorge am Harz analysirt, welche aus Selenblei, Selenkupfer und Selenqueckfilder bestichen. (Rammelsberg, Mineralchemie 1860.) — Ein Selenqueckfilderzink, Culebrit nach Brooke, mit 24 Zink und 19 Queckfilder hat del Rio (1820) besschrieben. Culebras in Mexiko.

Bilber und Bilberverbindungen.

Gebiegen Silber. Seit den ältesten Zeiten bekannt und von den Chemikern namentlich seit dem 16. Jahrhundert studiert. Die Präcipitation aus der salpetersauren Lösung durch Quecksilber und durch Rochsalzwasser waren in der zweiten Hälfte des 16. Jahrhunderts der kannt. Daß salpetersaure Silberlösung die Haut schwärze, erwähnt schon Albertus Magnus (im 13. Jahrhundert), die Schwärzung des Chlorsilbers beobachtete Bople (1663), schrieb aber die Ursache nicht dem Licht, sondern der Luft zu; die Reduction des Hornfilber durch Schwelzen mit schwarzem Fluß gibt Lemerh an (1675). — Das gediegen Silber enthält fast immer Spuren von Gold, Kupfer, Eisen, Antimon 2c.

Die Krystallisation haben Romé de l'Isle und Haup (1801) bestimmt; sie geben Oktaeder und Würfel an und deren Combination; Wohs fügt das Trapezoeder dazu, Naumann Tetrakishezaeder und Rhombendodekaeder. Merkwürdige Zwillingsbildungen, durch ungleich: mäßige Ausdehnung prismatisch erscheinend, mit phramidaler Zuspitzung hat G. Rose am Kongsberger Silber beobachtet (Poggd. Ann. 64. 1845).

Berühmte Fundstätten für gediegen Silber und Silbererze find das Erzgebirg, der Harz, Wittichen im Schwarzwald, Schemnit in

Ungarn, Kongsberg in Norwegen, Peru, Mexiko, Chile 2c. Auf der Grube Himmelsfürst bei Freiberg in Sachsen wurden öfters Massen von mehr als einem Centner Gewicht gefördert; zu Schneeberg im sächsischen Erzgebirg im 15. Jahrhundert eine Masse von gegen 100 Centner Silber; zu Kongsberg im J. 1666 eine Masse von 560 Pfund und im Jahre 1834 eine dergleichen von $7\frac{1}{2}$ Centner, im Jahre 1848 ein Klumpen von 208 und ein anderer von 436 Pfund. — Der Werth eines Pfundes Silbers ist 60 Gulben.

Im Alterthum war Spanien wegen seines Silberreichthums berühmt und wurde dasselbe schon von den Phöniciern ausgebeutet, dann von den Karthaginensern und weiter von den Mauren. Im Jahre 1571 wurden die karthaginensischen Silbergruben von Guadalcanal durch die deutsche Familie Fugger wieder ausgenommen und gaben durch 36 Jahre eine so reiche Ausbeute, daß sie in einzelnen Jahren mehr als 7 Millionen Thaler betrug. — Daneben war Böhmen berühmt. Die Sagen über die ersten Funde an Gold und Silber gehen bis in's 7. Jahrhundert zurück. Auf dem Harz wurden die Silbererze am Rammelsberg im 10. Jahrhundert entdeckt, in Sachsen begann darauf der Bergbau im 12. Jahrhundert, später in Ungarn, Korwegen 2c.

Die Silbergewinnung aus den verschiedenen eigentlichen Silbererzen und aus Bleiglanz, der mit solchen gemengt ist, gibt Zippe für die Silber producirenden Länder an, wie folgt:

Rußland (Ural, Altai) 65,000 Mark;

Desterreich (vorzüglich Ungarn und Böhmen) im Jahre 1851 gegen 123,000 Mark;

England 77,700 Mart;

ľ

Sachsen (Erzgebirge) 53,000 Mark, im Verhältniß seiner Flächens größe das filberreichste Land in Europa;

Preußen (die Gruben am Harz) 45,134 Mark;

Hannover und Braunschweig (die Gruben am Harz) 45,000 Mark; Frankreich 26,800 Mark;

Schweden und Norwegen 6000 Mark;

Rassau 8800 Mark;

Spanien (im Jahre 1849) 99,403 Mart.

Mit Ausschluß von Rußland kann die Silberproduction in Guropa auf jährlich 400,000 Mark (2000 Centner) angeschlagen werden. Die Production von Central- und Südamerika liefert aber das zehnsache, nämlich mehr als 4 Millionen Wark. (Die Mark ist 16 Loth.)

Hrzeutit, von argentum; Glaserz Werners. Schon im 16. Jahr: hundert befannt und bei Lazarus Erker (1598) erwähnt. Henkel gibt an (1734), daß man durch Verbindung von Silber und Schwefel eine Gemeng bekomme, welches in Farbe und Viegsamkeit dem "Glasstrut" vollkommen gleich setz. Sage gab (1776) die Mischung an: Schwefel 16, Silber 84. Klaproth fand (1795) 15 Schwefel und 85 Silber. Die reine Mischung enthält 13 Schwefel und 87 Silber.

Die Arpstallisation ist schon von Romé de l'Isle und Haup beschrieben worden. Naumann erwähnt ein Trapezoeder und Triakisoktaeder.

Die Dimorphie des Argentit und seine Jomorphie mit Chalkosin (Ampserglanz) ist von Ritscherlich, G. und H. Rose (1833) bes obachtet worden. — Ein, wesentlich als Schweselsilber erkanntes Risneral von Joachimsthal in Böhmen, krystallisirt nach Kenngott rhomsbisch. Er hat es Akanthit genannt, von äxxxIx, Dorn, Stachel; Dauber hat die Krystallisation aussührlich beschrieben (1859).

Stromeyerit (Silberkupferglanz), nach Stromeyer benannt, ber bas Mineral (1816) zuerst analysirte. Seine Analyse, einer bereben Barietät vom Schlangenberg am Altai, stimmt mit der bes krystallisirten Stromeyerit von Rudolstadt in Schlesien von Sander (1837) überein. Die Mischung ist: Schwesel 15,73, Silber 53,08, Aupser 31,19.

Die Species ist eine Verbindung gleicher Mischungsgetwichte von Argenit und Chalkosin, und hat nach G. Rose und Kenngott die Form des letzteren. Domepko und Taplor haben Barietäten aus Chile analhsirt.

Jalpait, nach dem Fundort Jalpa in Megiko, benannt und

bestimmt von Breithaupt (1858), ist nach ihm tesseral krystallisirt. Rach der Analyse von R. Richter enthält er wesentlich: Schwefel 14,18, Silber 71,76, Rupser 14,06.

Stephenit, nach dem Erzherzog Stephan von Desterreich, benannt von Haidinger. Sprödglaßerz. Sprödglanzerz. Zuerst von Klaproth analhsirt (1787), genauer von H. Rose und Rerl (1853); die Mischung ist wesentlich: Schwesel 16,24, Antimon 15,27, Silber 68,49.

Die Arhstallisation ist von Mohs, Hausmann und Naumann bestimmt worden, eine Monographie der Andreasberger Arhstalle gab Schröder (Poggd. Ann. 1855. 95). — Freiberg in Sachsen, Schements in Ungarn, Harz 2c.

Bolybasit, von nolvis, viel und säses, Grundlage, chemische Basis, von H. Nose (1829) benannt und bestimmt. Gleichzeitig von Breithaupt unter dem Namen Eugenglanz vom Stephanit gertrennt. H. Nose analysirte Proben von Freiberg, Schemnitz und Guarisamen in Mexiko. Die Analyse der Barietät von Freiberg gab: Schwesel 16,35, Antimon 8,39, Arsenik 1,17, Silber 69,99, Aupser 4,11, Eisen 0,29. In der Probe von Schemnitz sand er das Antimon meist von Arsenik vertreten. Joh hat (1853) eine Barietät von Cornewallis analysirt.

Die Arhstallisation ist durch Rose und Breithaupt (als hexasgonal) bestimmt worden.

Prousit, nach bem französischen Chemiter J. L. Proust, benannt von Beudant. Lichtes Rothgültigerz Werners. Der Rame Rothgültigerz wird schon bei Basilius Balentinus (im 15. Jahr: hundert) erwähnt. Hentel erwähnt zuerst des Arsenikgehaltes dieses Erzes, Wallerius und Cronstedt führen auch Schwesel als Mischungstheil an, ebenso Bergmann (1777), welcher angibt, daß es aus 60 Silber, 27 Arsenik und 13 Schwesel bestehe. Er bestimmte nur den bei der Zersehung mit Salpetersäure ausgeschiedenen Schwesel. Als Klaproth (1794) ein lichtes Rothgültigerz von Andreasberg und ein ähnliches von Freiberg analysirte, war er verwundert, keinen

Arfenik zu finden, sondern statt dessen Antimon und bemerkt, daß dieses die gangbaren Hypothesen widerlege, nach welchen der Arsenik als ein zur Erzeugung und Zeitigung der Metalle, namentlich des Silbers, nothwendiger Grundstoff betrachtet wurde. Es hatte darauf bezüglich die Akademie der Wissenschaften in Berlin im Jahre 1773 eine Preisfrage gegeben, nämlich: "Wozu die Natur den, in den Erzen vorhandenen Arsenik anwende? ob durch sichere Erfahrungen auszumitteln sep, daß er wirklich die Metalle zur Reife bringe? und wenn diesem also set, auf welche Art und in wiesern dieses geschehe." Monnet gewann den Preis, indem er bewies, daß der Arsenik zur Erzeugung der Metalle wesentlich nichts beitrage, und Klaproth meint seiner Analyse zu Folge, daß Monnet, wenn er sie unternommen, wohl den kurzesten Beweis gegen die fragliche Eigenschaft des Arseniks a priori hätte führen können. Proust machte aber (1804) zuerst aufmerksam, daß es zwei Species von Nothgültigerz gebe, wovon die eine Antimon und die andere Arsenik enthalte. Die arsenikhaltige Species ist von Hose analysirt worden. (Varietät von Joachimsthal.) Die Analyse stimmt wesentlich mit der Mischung: Schwefel 19,40, Arsenik 15,19, Silber 65,41, d. i. Schwefelarsenik 24,9, Schwefelsilber 75,4. Proust hatte nahezu dasselbe Resultat erhalten, nämlich Schwefelarsenik 25,00, Schwefelsilber 74,35, Sand 2c. 0,65.

Werner hatte schon (1800) lichtes und dunkles Rothgültigerz unterschieden und Fuchs (1827) wieder auf den vorkommenden Arsenikgehalt aufmerksam gemacht, worauf Breithaupt (1828) die Species physikalisch genauer bestimmte und durch die Namen Arseniksilberblende und Antimonsilberblende unterschied. Beide wurden als isomorph erkannt. Beiträge zur Kenntniß der Kryskallisation gaden Romé de l'Isle, Haup, Mohs, und eine Uebersicht der Flächen G. Sella.

Pyrargyrit, von $\pi \tilde{v}_{\ell}$, Feuer und $\tilde{a}_{\ell}\gamma v_{\ell}o_{\mathcal{G}}$, Silber. Wersner's dunkles Rothgültigerz. Breithaupt's Antimonsilbersblende. Die ersten Analysen sind, wie bei der vorhergehenden

¹ Quadro delle forme cristalline del argento rosso, del quarzo e del calcare. Nuovo Cimento, III. 1856.

Č

Species erwähnt wurde, von Klaproth (1795). Er fand, da das Mineral mit Salpetersäure zersetzt wurde, neben dem Schwefel auch Schwefelsäure, glaubte aber, daß der Schwefel nur in einerlei Zustand, als eine Schwefel-Halbsäure im Erze enthalten sep. Bonsdorff (1821) zeigte die Abwesenheit des Sauerstoffs und gab eine Analyse der Varietät von Andreasberg, mit welcher die späteren von Wöhler und Böttger (1842) übereinstimmen. Danach ist die Nischung wessentlich: Schwefel 17,77, Antimon 22,28, Silber 59,95.

Die Arhstallisation wurde vorzüglich durch Breithaupt bestimmt. Myargyrit, von $\mu e/\omega \nu$, weniger und $\dot{\alpha}_0 \gamma v_0 \phi \varepsilon$, Silber, weil er weniger Silber enthält als der Phrarghrit. Die Species wurde von Mohs (1824) als hemiprismatische Rubinblende bestimmt. H. Rose hat das Mineral (1830) analysirt und den Namen Myarschrit gegeben. Die Nischung ist wesentlich: Schwesel 21,89, Antimon 41,16, Silber 36,95.

Der Myarghrit wurde früher für Phrarghrit gehalten. Er ift selten und findet sich zu Bräunsborf bei Freiberg.

Eine nahestehende Species ist der Kenngottit Haidingers (1856) nach Prof. Kenngott benannt, welcher ihn zuerst untersucht hat. Ist nur qualitativ analysiert. Felsobanya in Ungarn.

Antholon, von *kardos*, gelb und **xóves**, Pulver, wegen des Striches, von Breithaupt (1840) bestimmt und von Plattner analysirt. Die Mischung ist wesentlich (mit einem Arsenikulphuret von 3 und 5 At. Schwesel): Schwesel 21,09, Arsenik 14,86, Silber 64,05.
— Erbisdorf bei Freiberg.

Rahestehend ist der Rittingerit, nach dem österreichischen Sectionsrath P. Rittinger benannt und bestimmt von Zippe (1852). Die Arhstalle hat Schabus gemessen; es sehlt eine quantitative Analyse. — Joachimsthal in Böhmen.

Freieslebenit, nach bem Entbeder J. C. Freiesleben, ber es zuerft (1817) unter bem Ramen Schilfglaserz beschrieben hat. Hausmann und Levy haben seine Krisftallisation bestimmt und Wöhler hat es (1838) analysitt (Barietät vom Himmelsfürst bei Robell, Geschichte ber Mineralogie.

Freiberg.) Escosura hat (1856) eine Barietät von Hiendelencina in Spanien analysirt. Beide Analysen geben wesentlich: Schwesel 19,01, Antimon 27,24, Blei 29,30, Silber 24,45.

Nach den neueren Bestimmungen von Miller (1852) ist die Arpstallisation nicht rhombisch, wie früher angenommen wurde, sonderne klinorhombisch.

Brongniardit bezeichnet Damour (1849) ein Mineral von Casstelnau in Mexiko, welches nach seinen damit angestellten Analysen zusammengesetzt ist aus: Schwefel 19,08, Antimon 30,66, Blei 24,61, Silber 25,65. Es steht also dem Freieslebenit sehr nahe oder ist von ihm nicht wesentlich verschieden.

Sternbergit, nach dem Grafen Sternberg benannt und krystallographisch bestimmt von Haidinger (1827). Er wurde (1828) von Zippe analysirt und besteht wesentlich aus: Schwesel 30,38, Silber 34,18, Eisen 35,44. — Ist zu Joachimsthal in Böhmen vorgekommen.

Rerarger, von zevas, Horn und äpyvoos, Silber. Hornstilber. Hornerz. Diese Species wird schon von Agricola (1558) und Mathesius Sarepta (1562) erwähnt und Wallerius (1778) giebt an, daß oft ein künstlich durch Fällung einer salpetersauern Silberlösung mit Rochsalzlösung erhaltenes und dann geschmolzenes Hornerz betrügerischerweise für natürliches verkauft werde.

Die chemischen Untersuchungen aus älterer Zeit sind sehr ungenau. Lommer (1776) schätzt in dem reinen Hornerz das Silber zu 28 Prosent, Woulse (1778) glaubte neben der Salzsäure noch Schweselsäure gefunden zu haben, Sage (1786) analysirte das Hornerz aus Peru und giebt 70—74 Procent Silber an, vererzt mit Salzsäure und einer besonderen settigen Materie, Larmann (1774) behauptete, daß in dem Erz keine Salzsäure, sondern Schwesel vorhanden seh. — Rlaps rot analysirte mehrere Barietäten und fand (1807) in dem sog. musscheligen Hornerz aus Peru, welches Karsten beschrieb, Silber 76, Sauerstoff 7,6, Salzsäure 16,4, welches Resultat mit den späteren Untersuchungen von Berzelius über das Chlorsilber nahe übereinsstimmt. Danach ist die Mischung: Chlor 24,75, Silber 75,25.

- Klaproth erwähnt, daß dieses Erz im 16. Jahrhundert in den sächsischen und böhmischen Bergwerken oft zu mehreren hundert Mark ausgebeutet worden, und in Stücken bis zu einigen Pfunden vorgezkommen seh. Gegenwärtig ist es da sehr selten geworden. In großen Wassen sindet es sich in Peru, Chile und Mexiko mit gediegen Silber. In Chile ist es ein gewöhnliches Silbererz.

Jodit, nach dem Jodgehalt. Jodarghrit, Jodfilber. Baus quelin hat es zuerst (1825) qualitativ analysirt, del Nio hat es damals in Mexiko aufgefunden. Die Analysen von Damour und J. L. Smith (1854) geben die Mischung: Jod 54, Silber 46. — Der analysirte Jodit stammt aus Chile. Descloizeaux hat (1854) seine als hexagonal erkannte Arystallisation (daran drei hexagonale Pheramiden) bestimmt und gezeigt, daß sie der des Greenockit sehr ähnslich seh.

Das Jod ist im Jahre 1811 von Courtois entdeckt worden. Der Name von iweidis, veilchenfarbig, bezieht sich auf die violette Farbe seines Dampses.

Bromargyrit, von Brom und *äpyvoog*. Brom, von $\beta \varrho \tilde{\omega} \mu o g$, der Gestank, wegen seines erstickenden Geruchs. Das Brom ist 1826 von Balard in der Nutterlauge des Neerwassers entdeckt worden.

Der Bromarghrit ober das natürliche Bromfilber wurde von Berthier (1841) in Mexiko und Huelgoeth in Frankreich entdeckt. Nach seiner Analyse des mexikanischen, und nach der des chilenischen von Field (1857) ist die Mischung: Brom 42,55, Silber 57,45.

Embolith, von eustoles, das Eingeschobene, nämlich zwischen Chlor: und Bromfilber. Bestimmt und benannt von Breithaupt (1849) und analysitt von Plattner, Domeyko und Field (1857). Die Analysen zeigen isomorphe Mischung von Chlor: und Bromfilber. Brom 20, Chlor 13, Silber 67.

Hieher gehören die ähnlichen von Breithaupt (1859) Megasbromit und Mikrohromit benannten Mischungen, welche von Müller analysist wurden. Der Megabromit enthält 26,5 Brom und 9,3 Chlor mit 64,2 Silber, der Mikrohromit 12,4 Brom und 17,56

Chlor mit 70 Silber — Diese Berbindungen sinden sich in Chile zu Copiapo 2c.

Amalgam, von aualos, weich und yauos, Berbindung, nach andern von ualayua, erweichender oder weicher Körper. Die Berbindung des Queckfilders mit den Metallen war schon den Alten der kannt und wird die Amalgamation des Goldes von Plinius erwähnt, die des Silbers von Geber u. a. Zur Ausbringung des Silbers wurde der Amalgamationsproces zuerst in Mexiko um 1557 angewens det, in Europa zuerst durch den österreichischen Bergrath von Born, welcher die ersten Versuche 1780 und 1785 zu Schemnis anstellte.

Das natürliche Amalgam wird von Ferber (1776) erwähnt. Heher analysirte es 1790, Klaproth 1793. Heher sand 74 Duecksfilder und 25 Silber; Klaproth 64 Quecksilder und 36 Silber. Die Proben waren von Moschellandsberg in Rheinbahern. Domehto analysirte (1842) ein Amalgam, welches den vorzüglichsten Silberreichsthum von Arqueros in Chile bildet. Es ist von Berthier nach dem Fundorte Arquerit genannt worden und enthält 13,5 Quecksilder und 86,5 Silber. — Es sind also drei Berbindungen bekannt Ag Hg.3, Ag Hg.2 und Ag 6 Hg.

Ihre Arpstallisation ist dieselbe. Diese ist zum Theil schon von Romé de l'Isle und Hauh bestimmt worden, welcher (1801) die Formen des Oktaeders, Rhombendodekaeders und Trapozoeders angiebt. Rohs fügt (1824) noch ein Tetrakisheraeder und Hexakisoktaeder hinzu.

Die schönsten Arhstalle sind sonst zu Moschellandsberg in der Rheinpfalz vorgekommen und sinden sich auch in Chile.

Distrasit, von δl_s , doppelt, und zoācis Mischung, benannt von Beudant, Antimonsilber, Spiesglas: Silber Werners. Von Widenmann (1794) beschrieben. Daß dieses Erz aus Antimon und Silber bestehe, haben schon Vergmann und Selb beobachtet, der lettere gab 70 bis 75 Procent Silber an. Klaproth analysirte (1797) zwei Proben von Wolfach im Fürstenberg'schen mit 84 und 76 Silber und 16 und 24 Antimon. Diese Mischungen entsprechen Ags Sb und Ag 4 Sb. Die lettere Verbindung (mit 78 Silber) gab auch

eine Analyse von Bauquelin (Probe von Andreasberg) und annähernd eine von Abich (1798); die ersteve von einer Probe von Andreasberg am Harz eine Analyse von Plattner.

Die Arhstallisation ist von Hauh als hexagonal, doch nicht sicher, von Hausmann ausführlich als rhombisch bestimmt worden. — Haidinger nennt die Species Allemontit.

Raumannit, nach dem Mineralogen und Arpstallographen Prof. C. Fr. Naumann, benannt von Haibinger. Diese Species wurde zuerst bestimmt und analysirt von G. Rose (1828). Er fand sie unter den Selenerzen von Tilkerode am Harz. Die Mischung ist Selen 26,85, Silber 73,15.

Entairit, von kuxaloog, zur rechten Zeit, nämlich zur Zeit der Entdeckung des Selens aufgefunden, von Berzelius (1818). Die Mischung ist wesentlich, nach Rammelsberg ein Analogon zum Stromeperit, Selen 31,61, Silber 43,08, Rupser 25,34. — Bis jest nur zu Strikerum in Schweden vorgekommen.

Heffit, nach dem ruffischen Chemiker G. Heß, benannt von Fröbel, bestimmt und analysirt von G. Rose (1829). Die Analyse der Barietät von Savodinskoi am Altai gab wesentlich: Tellur 37,27, Silber 62,73. Dieselbe Mischung fanden Pet (1843) zu Naghag in Sieben-bürgen und Rammelsberg zu Rethanha in Ungarn.

Hier schließt sich an der Peşit von Haidinger, nach dem Chemiker Peş, der die Verbindung zuerst (1843) analysirte; ein Theil Silber ist durch Gold vertreten. Wesentlich: Tellur 33,79, Silber 45,50, Gold 20,71. — Naghag in Siebenbürgen.

Aupfer und Anpferverbindungen.

Gediegen Aupfer. Das Rupfer war schon in den ältesten Zeiten bekannt und kommt unter dem Namen zalzos und von Der Rame Rupfer stammt vielleicht von Chpern, denn bei Plinius heißt es

, in Cypro prima suit aeris inventio." Rach Solinus wäre zuerst in Challis auf Euböa Aupser gefunden worden und stamme daher der Name xalxós.

Die Bildung des Cementkupfers zu Schmölnitz in Ungarn bespricht zuerst Basilius Valentinus im 15. Jahrhundert. — Die blaue Färbung des Ammoniaks durch Kupfer giebt Libavius an (1597) und Bople (1663).

Die Arhstallisation ist zum Theil schon von Born und Romé de l'Isle und von Haup beschrieben worden. Der letter erwähnt (1801) den Würfel, das Oktaeder, Rhombendodekaeder und eine Pyramide (mit sechs seitigem Prisma, tribexaedre) welche aus einer Hemitropie bes Tetrakisheraeber & O2, die Oktaeberfläche als Drehungsfläche, entsteht, wie Naumann (Mineralogie (1828) angegeben. Sehr interessante Zwillinge mit abnorm ausgedehnten Flächen und ästige Berwachsungen derselben hat G. Rose in seiner Reise nach dem Ural beschrieben (B. I. 1837). — Die schönsten Arpstalle kommen zu Bogoslowsk vor und am Lake Superior in Rord-Amerika, welche überhaupt zu den berühmtesten Fundstätten für gediegenes Rupfer gehören. Die amerikanischen vom Obern See ober Lake Superior kannte man schon im Jahr 1689, aber erst 1820 fing man an sie auszubeuten. Ran fand schon im Jahre 1766 einen Block von 11 Kubikfuß, im Jahre 1853 wurde eine Masse von 40 Fuß Länge gefunden, deren Gewicht vuf 4000 Centner geschätzt wurde. Diesem Rupfer ist öfters gediegen Silber beigemengt. Von Bahia kennt man eine Masse von 26 Centnern. — In Sübaustralien wurde bei dem festlichen Einzug der Bergwerksgesellschaft in Abelaide im Jahr 1845 ein Kupferblock von 24 Centnern mitgeführt. — Ein Pfund Rupfer kostet 37 Kreuzer, verarbeitet 1 fl.

Die Kupferproduction aus den verschiedenen Kupfererzen beträgt (Zippe's Gesch. der Metalle):

in	Frankreich	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	34,353	Centner
"	Belgien .	••	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	16,400	n
	England				.•						_	_	237.400	

in Preußen	38,200 Centner
"Schweden	40,000 "
" Tostana	3,000 "
"Spanien	10,000 "
Die österreichischen Staaten	45,265 "
in Baden, Heffen, Naffau, Hannover und	
Sachsen zusammen	5,500 "
in Rußland	83,500 "
Die Minen am Obern See in Nordamerika .	36,000 "

Euprit, von aprum. Rothkupfererz, Werners. Von Cronstedt - erwährt (1770) und von Sage beschrieben (1778), bei Wallerius minera cupri hepatica, woraus die rothe Rupfererde entstanden. Er führt bei letzterer die Sage an, daß ein Ziegenbock, welcher zufällig davon gesärbt, beobachtet wurde, Veranlassung zur Entdeckung des großen Rupferberges in Dalekarlien gegeben habe.

Der Cuprit ift zuerst genau von Chenevig analysirt worden (1803), Bauquelin, Fontana, Monnet 2c. hatten es theils für Kupferoxyd, theils für kohlensaures Rupferoxyd gehalten. Chenevig erkannte daran eine damals noch neue Verbindung von Rupfer und Sauerstoff, das Kupferoxydul, beobachtete die Fällung der concentrirten sakzsauern Lösung mit Wasser, den gelben Niederschlag mit Kali 2c. und bestimmte die Mischung zu Kupfer 88,5, Sauerstoff 11,5. Sie entspricht der Verbindung Eu.

Die Arpstallisation wurde von Romé de l'Isle und Hauh bestimmt, sie führen Oktaeber, Würfel und Rhombendodekaeder ans G. Nose fand ein Tetrakisheraeder und Triakisoktaeder; v. Roksicharow erwähnt noch ein Trapozoeder und Herakisoktaeder, so daß sämmtliche holvedrische Hauptsorm des tesseralen Systems vorkommen. (Vergl. v. Rokscharow Materialien 2c., B. I. 1853). — Ausgezeichnete Arhstalle zu Gumeschewsk im Ural, Nischnes Tagilsk 2c. Kersten glaubte in dem haarswrmigen Cuprit (Kupferblüthe) von Rheinsbreitendach Spuren von Selen gefunden zu haben und Sukow nahm dessen Krystallisation als heragonal (1835). Reuere Bevbachtungen

machen aber diese Angaben sehr zweifelhaft. — Kenngott halt diese Krystalle für rhombisch (1859).

Der Cuprit ist öfters beim Rupserproß in Krystallen gebildet beobachtet worden.

Tenorit, nach dem Präsidenten der neapolitanischen Akademie der Wissenschaften Tenore, v. Semmola. Kupferschwärze. — Die ältere Rupserschwärze ist ein unreines Zersepungsprodukt von Chalkopprit und ähnlichen Rupsererzen. Der Tenorit sindet sich in krystallinischen Blättchen und wurde von Semmola (1841) auf Laven des Besurs beobachtet und als Kupseropyd erkannt — Rupser 79,86, Sauerstoff 20,14.

Dieses Mineral kommt im Allgemeinen nur sehr wenig vor, nach Whitney hat man aber (1849) zu Copper Harbor am Obern : See in Nordamerika gegen 40 bis 50,000 Pfund sast reines erdiges, derbes und krystallisirtes Rupferoryd gefördert und verhüttet. Die Arystalle waren Würfel, vielleicht Pseudomorphosen von Cuprit. Joy sand (1850) darin 99,45 Rupferoryd.

Malahit, von $\mu\alpha\lambda\dot{\alpha}\chi\eta$, Malve. Der Name Malachites sindet sich zwar schon bei Ulpsses Albrowandus († 1605), er scheint aber damit ein anderes Mineral als das gegenwärtige Aupsererz gemeint zu haben, welches nach dem Borgange des Theophrastus bei den älteren Mineralogen Chrysosolla hieß oder wie bei Wallerius (1778) nerugo. Dieser giebt den Gehalt an Aupser zu 20 dis 30 Procent an. Für die seinsasrigen Barietäten sührt er schon die Namen Atlasen oder Sammeterz an.

Lehmann beschrieb ihn (1761). Die älteren Analysen von Tromsborff waren mit unreinem Material angestellt, Klaproth bestimmte (1797) die Mischung, genauer Bauquelin, Phillips und unter den neueren A. Nordenstiöld und J. L. Smith (1855). Die Analysen geben wesentlich: Kohlensäure 19,91, Kupferoryd 71,94, Wasser 8,15.

Die Arpstallisation hat Mohs bestimmt; ferner Phillips und Hesseng. Pelletier glaubte, der Malachit unterscheide sich

vom Lasurit durch einen größeren Gehalt an . Sauerstoff, ähnlich beutete mit Anwendung des Phlogistons Gupton (1782) den Untersschied.

Belegsteine zu Katharinenburg verarbeitet werden. Die Mineraliensammlung des Bergkorps in Petersburg bewahrt eine Malachitmasse von 3 Juß 6 Zoll Höhe und Breite, welche durch Berarbeitung einen Werth von einer halben Million Rubel erhalten würde. Eine andere Masse von 30,000 Pfunden aus der Rudjansker Grube im Bezirk von Tagil erwähnt der General Tschewkin.

Arpstalle sind äußerst selten und fast nur zu Rheinbreitenbach am Rhein gefunden worden.

Aupfer und Zink; benannt und analhsirt von Th. Böttger (1840). Die Mischung ist wesentlich: Kohlensäure 16,18, Kupferoryd 29,21, Zinksoryd 44,69, Wasser 9,92. — Loktewsk am Altai.

Nahe stehend ist der Buratit, nach Herrn Burat benannt von Delesse und von ihm bestimmt (1847). Er enthält 2—8,6 Procent Kalkerde, welche vielleicht als Calcit eingemengt ist. Delesse hat zwei Barietäten analysirt, eine vom Altai und eine vom Chesse bei Lyon. Lettere kommt mit einem Malachit überein, in welchem ein Theil des Kupseroryds durch Zinkoryd ersetzt ist.

Rasurit, nach der Lasur-Farbe. Rupserlasur Werners. Caeruleum montanum bei Cronstedt (1770) und Wallerius. Die älteren Analysen von Fontana und Pelletier geben die quantitative Zusammensetzung nicht genau. Diese hat Rlaproth (1807) kennen gelehrt und die Analysen von Bauquelin (1813) und Phillips. Danach besteht das Mineral aus: Rohlensäure 25,56, Rupserorph 69,22, Wasser 5,22.

Die Arhstallisation ist von Mohs und ausstührlich an den Arhstallen von Chessy, von M. Zippe (die Arhstallgestalten der Aupser-lasur. 1830) bestimmt worden. Ich habe aus Zippe's Beobachtungen gezeigt, daß für jedes Augitartige Flächenpaar ein zugehöriges Prisma.

vorhanden, dessen Flächen mit jenen horizontale Combinationskanten bilden (N. J. f. Chem. v. Schweigger-Seidel. B. IV. H. 7. 1832).
— G. Rose hat die am Altai vorkommenden Arpstalle beschrieben. (Reise n. d. Ural I. 541).

Ausgezeichnete Fundorte sind: Chessp bei Lyon, die Lasurite daselbst wurden 1812 aufgesunden, der Schlangenberg am Altai, Ungarn.

Mysorin, nach Mysore in Hindostan benannt von Beubant, bestimmt von Thomson (1814). Scheint wasserfreier Malachit zu sehn. — Wurde (1800) von Dr. Benjamin Heine bei Mysore entbeckt.

Challanthit, von xálxardor, Rupferblüthe. Rupfervitriol. xálxardor kommt schon bei Dioskorides (Mitte des ersten Jahrh. n. Chr.) für Rupfervitriol vor. Glauber lehrte ihn (1648) durch Rochen von Schwefelsäure mit Rupfer darstellen.

Cronstedt (1770) giebt sein Vorkommen in den Cementwassern von Reusohl in Ungarn, Fahlun und Wicklow in Irland an (Vitriolum veneris).

Bergman giebt (1788) die Mischung des gereinigten Salzes = Schwefelsäure 46, Rupfer 26, Wasser 28.

Hose hat (1834) das Salz ziemlich rein in Chile vorkommend gefunden. Seine Mischung ist: Schweselsäure 32,07, Aupserorph 31,85, Wasser 36,08.

Die Arhstallisation ist nach künstlichen Arhstallen von Romé de l'Isle und Haup bestimmt worden, aussührlich von Aupffer (1827).

Brohantit, nach bem französischen Mineralogen Brochant be Villiers benannt von Levh (1824). Zuerst von Chilbren quaslitativ untersucht, dann von Magnus analhsirt (1829), welcher neben dem Kupfersulphat eine veränderliche Menge von Zinnogyd 3—8 Procent fand, welches sich mit der Probe in Säueren auflöste. Magnus hat eine Barietät von Rezbanya untersucht, eine andere aus Island zeigte nach der Analyse von Forchhammer (1843) kein Zinnogyd,

letztere ist von ihm nach dem Fundorte Krisuvig — Krisuvigit benannt worden. Die Analysen stellen die Mischung heraus: Schwefelsäure 17,70, Rupferoryd 70,34, Wasser 11,96.

Dahin führen auch die Analysen eines Brochantit, welchen Sands berger (1858) in Nassau sand, nach Risse, und die einer krystallissirten Barietät vo Rivot.

Die Kryftallisation ist von Levh und G. Rose (1838), welcher die Barietät von Gumeschewsk in Ural beschrieb, bestimmt worden. Die Ural'schen Krystalle sind neuerdings von v. Kokscharow gemessen worden (1858).

Daß der Krisubigit mit dem Brochantit übereinkomme, hat Rammelsberg (1844) gezeigt, und ebenso Breithaupt (1853) vom Königin oder Königit, wie Levy (1826) eine Barietät von Werschoturi in Siberien getauft hat.

Ein ähnliches, wahrscheinlich auch dahin gehörendes basisches Kupfersulphat aus Mexiko ist von Berthier (1833) analysirt worden.

Lettsomit, nach dem englischen Mineralogen W. G. Lettsom benannt, analhsirt von J. Perch (1850).

Die Analhse gab: Schwefelsäure 16,75, Rupseroxyd 49,88, Thonserbe 10,76, Wasser 22,61. Moldawa im Banat. Führt auch den Namen Kupfersammterz und nach Kenngott Chanotrichit.

Ribethenit, nach dem Fundort Libethen in Ungarn, benannt von Breithaupt. Das Mineral wurde im Jahr 1811 in einem alten verlassenen Stollen von Rosspner entdeckt. Zuerst beschrieben von Leonhard (1812), welcher die Winkel der als Grundsorm angesnommenen Rectangulärphramide gemessen hat, woraus Nohs die Rhombenphramide berechnete.

Die Analyse von Kühn (1842) und Bergemann (1858) mit Kryftallen von Libethen und eine von Hermann (1849) mit solchen von Nischne Tagilsk entsprechen wesentlich der Mischung: Phosphorsfäure 29,72, Rupferoryd 66,51, Wasser 3,77.

G. Rose hat (1833) auf die Jomorphie des Libethenit und Olivenit aufmerksam gemacht und gezeigt, daß die Mischung des letzteren

nach meiner Analyse mit der aus Berthiers Analysen (von 1824) für den Libethenit stöchiometrisch übereinkomme, wenn der Wassergehalt in diesen wie wahrscheinlich etwas zu hoch angegeben sep. Die Analyse eines Aupserphosphats von Ehl am Rhein, von Rhodius (1848) stimmt aber so genau mit den Analysen von Berthier, auch im Wassergehalt, welcher 7 Procent beträgt, daß es scheint als gebe es zwei Species, die zum Theil bisher für Libethenit gegolten haben, und Rammelsberg schlägt vor, die mit 7 Procent Wasser Pseudolisbethenit zu nennen. (Mineralchemie p. 344.)

Annit, nach dem Chemiker Lunn, von Bernhardi. Phosphorkupfererz Werners. Pseudomalachit Hausmanns.

Auf diese Species hat zuerst Rose (1788) ausmerkam gemacht, und Karsten hat sie (1801) beschrieben. Rlaproth analysirte sie (1802), die Analyse giebt aber kein Wasser an und setzt den Gehalt an Phosphorsäure zu hoch (30,95). Lynn scheint dasselbe Rineral (1822) analysirt zu haben, eine genauere Analyse gab Kühn (1841) und Hermann (1846).

Die Mischung ist wesentlich: Phosphorsäure 21,11, Kupserorph 70,87, Wasser 8,02.

Die Arpstallisation ist von Mohs bestimmt worden. — Richt sehr häusig zu Virneberg bei Rheinbreitenbach am Rhein und zu Tagilsk am Ural, wo er nach Hermann mitunter in Massen von wehreren Pfunden vorkommt.

Von nachstehenden vier Rupserphosphaten ist die Arhstallisation nicht ober nur sehr unvollkommen bekannt und da sie chemisch den vorhergehenden sehr ähnlich sind, so sind die Species noch in Frage stehend.

Tagilit, nach dem Fundort Nischne-Tagilsk, von Hermann (1846). Enthält nach seiner Analyse wesentlich: Phosphorsäure 26,91, Rupserorph 62,38, Wasser 10,71.

Dibibrit, von die, zweimal, und Edwe, Wasser in Bezug auf die 2 Atome Wasser der Mischung, von Hermann (1846). Rach seiner Analyse: Phosphorsäure 25,30, Rupferoxyd 68,21, Wasser 6,48.

Nischne-Tagilsk. Ein ähnliches Phosphat von Rheinbreitenbach hat Arfvedson (1824) analysirt.

Thrembolith, von $\mathcal{S}g\delta\mu\beta$ 05, geronnen, und λ l \mathcal{S} 05, Stein, von Breithaupt bestimmt (1839). Nach der Analyse von Plattner: **Phosphorsäure** 41,0, Rupferoryd 39,2, Wasser 16,8. — Retbanya in Ungarn.

Eplit, nach dem Fundorte Chl bei Linz am Rhein, benannt von Breithaupt. Bei Haup unter dem Namen Cuivre hydro-silicieux glodulisorme radié erwähnt, ist 1813 zu Chl aufgefunden worden. Daß dieses Mineral ein Aupferphosphat sep, habe ich im Jahr 1828 angegeben und Bergemann hat es dann analhsirt (1828) und mit dem Lunnit nahe übereinstimmend gefunden. Hermann hat ein ähne liches Mineral von Tagilst analysirt.

Bergemann hat (1858) die Analyse des Chlit von Chl wieders holt und nun Vanadinsäure darin entdeckt. Die Analyse gab: Phosephorsäure 17,89, Vanadinsäure 7,34, Kupferoxyd 64,09, Wasser 8,90.

Olivenit, von der olivengrünen Farbe benannt. Olivenerz. Zuerst von Klaproth im Jahr 1786 untersucht, quantitativ (1802) und ebenso (1831) von mir analysirt. Klaproth gab keine Phosphorsäure an, ich sand 3,36 Procent. Richardson analysirte (1835) ebensalls den Olivenit, ohne Phosphorsäure anzugeben, übrigens mit meinen Ressultaten in Kupfers und Wassergehalt übereinstimmend. Die weiteren Analysen von Hermann (1844) und Damour (1845) bestätigen meine Analyse. Danach enthält das Mineral wesentlich: Arsenissäure 36,71, Phosphorsäure 3,36, Kupferoryd 56,43, Wasser 3,50. — Cornwallis.

Die Arhstallisation hat Descloizeaux bestimmt (1845) und die Jomorphie mit dem Libethenit nachgewiesen.

Trichaleit, in Bezug auf die 3 Atome Rupferoxyd in der Formel, benannt und bestimmt von Hermann (1858). Seine Analhse gab: Arsenitsäure 38,73, Phosphorsäure 0,67, Rupferoxyd 44,19, Wasser 16,41. — Beresowsk im Ural.

Asnicialit, von xovia, Kalt, und xalxos, Kupfer. Von

Breithaupt bestimmt, von W. Fritsche analysirt (1849). Die Analyse gab: Arseniksäure 31,55, Phosphorsäure 8,96, Banadinsäure 1,78, Aupseroryd 31,68, Kallerde 21,76, Wasser 5,49. — Hinojosa de Cordova in Andalusien.

Enhrsit, von ecxooc, von schöner Farbe. Bestimmt von Breithaupt (1823), krystallographisch untersucht von Haidinger und analysist von Turner (1825). Die Analyse gab: Arsenissäure 33,02, Aupseroppd 47,85, Wasser 18,8. Damit stimmen die Analysen von Wöhler und Kühn (1842) nahe überein. — Libethen in Ungarn.

Erinit, nach Erin, dem alten Ramen von Irland, wo das Wisneral zu Limerik vorkommt. Benannt und bestimmt von Haidinger und analysirt von Turner (1828). Die Analyse gab: Arsenikäure 33,78, Rupseroph 59,44, Wasser 5,01, Thonerbe 1,77.

Cornwallit, nach Cornwallis benannt und bestimmt von Zippe (1846) und analysirt von Lerch. Die Analyse gab: Arsenissäure 30,22, Phosphorsäure 2,15, Rupseroxyd 54,55, Wasser 13,02.

Anne von Haidinger. Bon Werner unter dem Ramen Aupferschaum als Species aufgestellt (1817). Ich habe ihn (1830) anas lissirt und gesunden: Arsenikaure 25,01, Kupferorph 43,88, Wasser 17,46, kohlensaurer Kalk 13,65. Der kohlensaure Kalk gehört zur Mischung, da ihn die reinsten Krystallblätter des Ninerals enthalten.

Challsphyllit, von xalxos, Rupfer, und qu'llor, Blatt. Rupferglimmer Werners, von ihm als eigene Species aufgestellt (1806). Wurde schon 1798 von Bauquelin analysirt, welcher kein Wasser angiebt. Cheneviz fand (1801): Arsenissäure 21, Rupferzogyd 58, Wasser 21. Neuere Analysen von Damour (1845) geben 1,5 Phosphorsäure an und den Rupferogydgehalt zu 52,8—52,9, auch 2,1 Thonerde.

Die Arpstallisation ist von Brooke, vollständiger von Descloizeaux (1845) bestimmt worden.

Dufrenop nennt dieses Species Erinit, bei Brooke und Miller heißt sie Tamarit. — Cornwallis.

Lirsknit, von decede, bleich, und zovia, Staub, (bleicher Strich). Lirskon: Malachit von Mohs. Linsenerz Werners. Bei Reuß beschrieben (1806).

Bon Chenedix analysirt (1801). Diese Analyse giebt keine Thonerde an und stimmt überhaupt nicht mit den späteren von Trolle-Wachtmeister (1832), Hermann und Damour (1845). Die letteren Analysen geben: Arsenissäure 22—23, Phosphorsäure 3—3,7, Rupseroxyd 36,4—39, Thonerde 9—10, Wasser 25. — Die Krystalslisation ist von Descloizeaux (1845) als rhombisch, später aber (1858) als kinorhombisch bestimmt worden. — Cornwallis.

Weicht, nach dem Geologen Abich, von Bernhardi benannt. Werners Strahlerz. Die ältere Analyse von Cheneviz (1801) war mit unreinem Material angestellt und giebt 27,5 Eisenorph. Die neueren von Rammelsberg und Damour (1845) geben wesent-lich: Arsenissäure 30,27, Rupserorph 62,64, Wasser 7,09. — Cornwallis.

Der Conductit, nach der Conductagrube in Cornwallis von Fascadah (1827) benannt und als wasserhaltiges arsenichtsaures Rupfersorhd bestimmt, ist nach meiner Analyse (1846) ein Gemenge von Rupferorhdul (Cuprit) mit arsenichter Säure, Arsenik und etwas Schwesekupfer. Die späteren Untersuchungen von Rammelsberg und Blyth geben wesentlich dasselbe Resultat, Rammelsberg fand noch Arsenikupfer in dem Gemenge, welches nach Faradah den Conductit begleitet.

Lindaderit, nach dem Analytiker Lindader, nennt Haidinger (1853) ein von J. F. Bogl zu Joachimsthal entdecktes Mineral, dessen Analyse nach Lindader gab: Arsenige Säure 28,58, Schweselsäure 6,44, Aupseroryd 36,34, Nickeloryd 16,15, Eisenorydul 2,90, Wasser 9,32.

Crednerit, nach dem Entdecker, Bergmeister Credner in Gotha, benannt von Rammelsberg.

Credner beschrieb das Mineral (1847) und gab eine Analyse davon, deren Resultate: Manganogyd-Ogydul 55,73, Rupserogyd 43,85. Ein ähnliches Resultat erhielt er bei Wiederholung der Analyse (1849).

Rammelsberg zeigte (1849) baß bas Mangan als Oxyd enthalten seh und die Mischung wesentlich $\dot{\text{Cu}}^3$ Mn 2 — Ranganoxyd 56,69, Rupseroxyd 43,31. — Friedrichrode in Thüringen.

Bellerthit, nach dem Entdeder Dr. A. Bolborth, benannt von Heß (1838). Besteht nach einer qualitativen Untersuchung von Bolborth aus vanadinsaurem Aupseroxyd. — Sysserst im Ural — Wurde (1847) von Credner auch zu Friedrichrode in Thüringen aufgefunden.

. Hier schließt sich von letterem Fundort an, der Ralkvolborthit, von Credner (1849) entdeckt und analysirt, wesentlich: Banadinsäure 36,58, Rupferoryd 44,15, Kalkerde 12,28, Wasser 4,62.

Disptas, von Siónromæe, durchsehen, von Hauh, weil man beim Durchsehen die Spaltungsrichtungen erkennt. Aupfersmaragd Werners. Hermann beschrieb ihn (1788) und nannte ihn Achirit, nach dem Kaufmann Achir Malmed, der das Mineral (1785) zuerst nach Europa brachte. Die Analyse von Bauquelin (1825) giebt zu viel Rieselerbe, genauer hat ihn Heß (1829) analysirt und Damour (1844). Die Mischung ist wesentlich: Rieselerbe 38,74, Kupferoxyd 49,95, Wasser 11,31.

Die Arhstallisation wurde zuerst durch Haup bestimmt, die eigensthümliche Hemiedrie (mit Rhomboedern von abnormer Stellung) hat Breithaupt (1831) zuerst gezeigt, ferner haben Credner (1839), Hausmann und Kenngott (1850) darüber Mittheilungen gemacht.
— Rirgisensteppe.

Nach Sandberger kommt er auch zwischen Oberlahnstein und Braubach in Rassau vor.

Crystoll, von zovoóxodda, Goldloth, auch ein dazu gebrauchter Rupferoder. Kiefelmalachit. Werners Rupfergrün zum Theil. — Wurde von Klaproth (1807) und John (1810) analysirt, deren Proben mit Malachit gemengt waren. Ich habe den siberischen (1831) analysirt und dafür die gegenwärtig geltende Formel aufgestellt, welcher auch die Analysen von Bowen, Berthier, Scheerer 2c. nahe: kommen. Die Mischung. ist: Rieselerde 34,83, Rupferoxyd 44,82,

Wasser 20,53. Daß das sogenannte Kupferpecherz ein Gemeng von Chrysokoll mit Limonit 2c. sep, habe ich (Barietät von Turinsk) gezeigt (1846). Die Differenzen der Analysen des Chrysokoll rühren von opalartiger mehr oder weniger eingemengter Rieselerde her. — Ural, Reus Jersep, Chile 2c.

Atakamit, nach der Wüste Atakama in Peru, benannt von Blumenbach. Ist schon von Berthollet (1786) und Sage (1789) undersucht worden, serner haben ihn Proust und Klaproth (1802) analysirt, Berthier, Uler, Field u. a. Nach Rammelsbergs Berechnung ist die Mischung eine Verbindung von Chlorkupfer, Kupfervord und Wasser, für die Mehrzahl der Analysen: Chlor 16,65, Kupfer 14,85, Kupferoryd 55,83, Wasser 12,67.

Die Arpstallisation ist von Levy bestimmt worden. — Chile, Peru, Besud.

Die blaue Farbe, welche ber Atakamit der Löthrohrstamme ertheilt, veranlaßte mich. (1827) zur Anwendung der Salzsäure, um einen Rupfergehalt in Mineralien zu entdecken und es ergab sich, daß bei allen dergleichen, wenn sie vorher geschmolzen und dann mit Salzsäure beseuchtet und der Löthrohrstamme ausgesetzt werden, die blaue Farbe sehr charakteristisch zum Vorschein komme.

Eine wenig gekannte Verbindung von Chlorkupfer mit Chlorblei, Wasser 2c. ist von J. Perch (1850) untersucht und von Brooke Perch lit benannt worden. Er kommt in kleinen Würseln krystallisirt zu La Sonora in Nexiko vor.

Eine Verbindung von Chlorkupfer, Rupfersulphat und etwas Wasser ist der Connellit, nach dem Chemiker Connel benannt. (Brooke und Miller). — Sehr selten in Cornwallis vorgekommen.

Chalissin, von xadzóg, Rupfer, benannt von Beudant. Ruspferglas Werners. Rupferglanz. Schon bei Cronstedt (1770) als Cuprum sulphure mineralisatum erwähnt. Graukupfererz.

Rlaproth analysirte es (1797), ferner Ullmann und Thoms fon (1835). Die Analysen führen zu der Mischung: Schwefel 20,14, Kupfer 79,86.

İ

*

Die neueren Analhsen von Schnabel, Scheerer u. a. bestätigen diese Zusammensetzung.

Die Arhstallisation wurde von Hauh für heragonal gehalten, Mohs bestimmte sie als rhombisch. Daß der Aupserglanz oder das du dimorph, nämlich auch tesseral wie der Argentit krhstallisire, haben durch Jusammenschmelzen von Schwefel und Aupser Mitscherlich und G. Rose (1833) gezeigt.

Die schönsten Arpstalle kommen in Cornwallis vor und zu Bristol in Connecticut.

Der Harrisit von C. U. Shepard (1857) scheint tesseraler Chalkosin zu seyn. — Canton-Grube in Georgia.

Covellin, nach dem neapolitanischen Mineralogen Covelli benannt von Beudant. Breithaupts Rupferindig. Von Freiesleben zuerst beschrieben (um 1816), von Sangerhausen. — Covelli
fand das Mineral (1827) im Krater des Besuvs und bestimmte es als
Cu. Walchner sand ihn (1828) zu Badenweiler und gab eine ebenfalls dieses Schweselkupser herausstellende Analyse. Die Mischung ist:
Schwesel 33,52, Rupser 66,48.

Die Krystallisation ist von Kenngott (1854) als hexagonal und isomorph mit der des Phrrhotin bestimmt worden.

Hieher gehört ber Cantonit von N. A. Pratt (1857) nach ber Canton-Grube in Georgia benannt. Die Arhstallisation ist nach Hausmann hexagonal.

Digenit, von Sepenic, von boppeltem Geschlecht, wegen der zweierlei enthaltenen Rupfersulphurete, von Breithaupt benannt und bestimmt (1844). Enthält nach Plattner annähernd: Schwefel 30, Kupfer 70, was einer Mischung aus 1 Atom Chalkosin und 4 Atom Covellin entsprechen würde. Nach Forbes (1851) gehört das Mineral zum Bornit. — Sangerhausen in Thüringen.

Gruppe ber fahlerze.

Fahlkupfererz, in Ungarn Schwarzerz, wird bei Cronstedt (und Brünnich) erwähnt (1770) und bemerkt, daß das Rupfer darin durch geschwefeltes Silber, Arsenik und Eisen mineralisitt sep. Der

Silbergehalt betrage einige Loth. Klaproths Analysen von 1795 und 1807 führten zur Unterscheidung zweier Species, des Graugiltig= erzes mit Schwefel, Antimon, Kupfer, Silber, auch Queckfilber 2c. und des Fahlerzes mit Rupfer, Schwefel, Arsenik, Gisen, Silber. Für letteres war der Arsenikzehalt besonders charakteristisch. In der-Quantität der Mischungstheile zeigte sich große Verschiedenheit. Die Erklärung darüber gab zum Theil die Vervollkommnung der analytischen Methoden, zum Theil aber wie in vielen ähnlichen Fällen die Erkenntniß ber isomorphen Vertretung und Hose hat (1830) beides berücksichtigend zuerst die vorliegenden Räthsel gelöst. Er zeigte, daß sich der Gehalt an Silber und Rupfer gegenseitig stöchiometrisch die Wage halte wie Antimon und Arsenik, und die entsprechenden Sulphurete. Es hing dieses zusammen mit den Studien über die Mischung und Arhstallisation der isolirt vorkommenden in den Fahlerzen vereinigten. Verbindungen bes Argentit, Chalkofin, Stromeperit 2c. Hofe gab als allgemeine Formel für die Fahlerz-Mischungen: R 4 R + 2 Eu 4 R; worin R Schwefelantimon Sb und Schwefelarsenik As; K Schwefeleisen Fe und Schwefelzink Zn, und für das Schwefelkupfer Schwefelfilber eintreten fann.

Frankenheim (1842) und Rammelsberg (Mineralchemie 1860) betrachten die Fahlerze allgemeiner als eine Gruppe isomorpher Mischungen von Schweselsalzen, in welchen der Schwesel von Säure und Basis = 3:4 ist oder als \dot{K}^4 \ddot{R} .

Die Arhstallisation dieser Erze ist ziemlich ausführlich von Romé de l'Isle und Haup bestimmt worden, ferner von G. Rose, Naumann, Hessenberg u. a. Die Species sind:

1) Tennantit, nach dem englischen Chemiker Smithson-Tennant benannt von Phillips (1821). Arsenikalsahlerz. Phillips benannte Tennantit ein Mineral aus Cornwallis von der Mischung eines arsenikhaltigen Fahlerzes; es ist von ihm (1821), Hemming (1832), Kubernatsch (1837), Wackernagel und Rammelsberg analysirt worden. Kubernatsch sand: Schwesel 27,76, Arsenik 19,10, Kupser 48,94, Eisen 3,57. Nach Rammelsberg paßen die bezüglichen Mischungen nicht alle zu obiger Formel und scheint auch ein K³ A darin vorzukommen. — Cornwallis, Freiberg, Schwatze.

Eine Zwischenspecies zwischen Tennantit und dem folgenden Tetraedrit ist das Fahlerz von Markirch im Elsaß nach H. Rose, welches 12 Antimon und 10 Arsenik enthält. Man könnte diese Markirchit nennen.

- 2) Tetraedrit, nach der vorwaltenden Krystallform benannt. Antimonfahlerz. Bon Klaproth, H. Rose, Kuhlemann, Bromeis, Kerl u. a. analysirt, Schwefelkupfer und Schwefelantimon vorherrschend. Die Analyse einer Barietät vom Rammelsberg bei Goslar von Kerl (1853) gab: Schwefel 25,82, Antimon 28,78, Kupfer 37,95, Eisen 2,24, Zink 2,52, Silber 0,67. Ungarn, der Harz, Mexiko 2c.
- 3) Polytelit, von *odvredis kostbar, wegen des Silbergehaltes. Weißgültigerz zum Theil. Die Mischung des vorigen, ein Theil des Kupfers aber durch Silber vertreten. Von H. Rose, Klaproth, Rammelsberg u. a. analysirt. Die Analyse von H. Rose, von einer Varietät von Freiberg gab: Schwefel 21,17, Antimon 24,63, Silber 31,29, Kupfer 14,81, Gisen 5,98, Zink 0,99. In anderen sinkt der Silbergehalt dis 10 und weniger, und steigt im Verhältniß der Kupfergehalt. Freiberg, der Harz, Peru.
- 4) Spaniolith, von onciviog, selten. Quecksilberfahlerz. Ein quecksilberhaltiger Tetraedrit. Klaproth hat (1807) eine Probe von Poratsch in Ungarn analysirt. Andere Varietäten von daher hat v. Hauer (1852) analysirt, eine Varietät von Schwaß Beidensbusch (1849). Letztere gab: Schwefel 22,96, Antimon 21,35, Kupfer 84,57, Quecksilber 15,57, Eisen 2,24, Zink, 1,34, Bergart 0,80. Die meisten Varietäten enthalten weniger (4—6 Procent) Quecksilber. Die Analysen geben nur zum Theil die oben erwähnte Formel.

Chassopprit, von xadxos, Kupfer, und Avoltys, in der Bedeutung Eisenkies. Rupferkies, bei Brooke und Miller Towanit. Eines der am längsten bekannten Kupfererze, von Linné, Cronstedt, Wallerius 2c. beschrieben, aber nur sehr unvollkommen

١

gekannt, da Cronstedt einen Kupfergehalt von 40—50 Procent ansgiebt, Wallerius 30—40 Procent, die Analysen von Sage und Lampadius ebenfalls 40 Kupfer. Dagegen giebt Gueniveau (1807) nur 30½ Kupfer an, ähnlich Chenevix, Proust u. a. R. Phillips analysirte (1822) einen Chalkopyrit, dessen Krystallisation W. Phillips beschrieb. H. Rose analysirte Varietäten aus dem Sayn'schen und Fürstenberg'schen (1822), andere wurden von Berthier (1823), Bechi u. a. untersucht.

Diese neueren Analysen stimmen ziemlich überein und geben die Mischung wesentlich: Schwesel 34,89, Kupfer 34,59, Eisen 30,52.

Romé de l'Isle und Haup haben die Arhstallisation für tessseral genommen. Breithaupt bemerkt (1818), daß das Shstem nicht tesseral sehn könne. Haidinger hat es zuerst als quadratisch richtig bestimmt.

Auf ein eigenthümliches Anlaufen des Chalkopprit mit bunten Farben unter dem Einflusse des galvanischen Stromes habe ich aufmerksam gemacht (1843).

Barnhardtit, nach dem Fundort Barnhardts Land in Neus Carolina, benannt und bestimmt von Genth (1855) ist nach den Analysen von Taylor, Genth und Repser wesentlich: Schwesel 30,43, Kupfer 48,27, Eisen 21,30.

Sehr nahestehend und vielleicht übereinkommend ist der Homichlin Breithaupts (1858). Der Name stammt von duxln, das Anslaufen, weil das Mineral messinggelb anlauft. Nach Th. Richters Analyse (1859) enthält er: Schwefel 30,21, Rupfer 43,76, Eisen 25,81. — Röttis im Boigtland, Kamsdorf, Plauen, Lichtensberg 2c.

Renngott ist der Ansicht, daß diese Mineralien mit dem Chalkopprit zu vereinigen sehen, dessen Krystallform sie auch haben und
daß sich die chemische Differenz erkläre, wenn man die Formel des
letzteren $\frac{\dot{C}u}{\dot{F}e}$ schreibe.

Bornit, nach bem öfterreichischen Metallurgen J. v. Born

ernheusenne, attothen wegen des Anlansens mut ambitiver Fache. Bunt für seiteren, klauturt dat pieck IIII poer Broven, von Hinestaabl in Norwegen und von Anveiliabt in Schlessen analoner und 4—5 Versent Sauerkoff ungenommen für den Berluit, welchen er als die Arlache der kunten Fache des Erzes bewachtete. Historier hat (1915) eine genauere Analose gegeben, wonach die Mischung: Sowiefel 24 89, Kaviser 43,33, Chen II.50.

Eine abnliche Mischung sand R Täillins (1942) und weiter kind mehrere Analosen von Plattner (1946) und Barrentrapu (1886) angestellt worden, welche zum Theil mit den vorbergebenden übereinstimmen, zum Theil merklich abweichen. Man bar bis jest die zehlseichen Analosen, welche noch durch die von Chodnew, Bechi, Forstes (1852), Böding (1955) u. a. vermehrt worden sind, nicht under einen gemeinschaftlichen Anstruck bringen können.

Hausmann und Henrici haben die Beobachtung gemacht, daß bie Feuchtigleit der Luft die Ursache des Buntanlausens ift und in völlig trodner Luft der Bornit seine eigenthümliche Farbe behält. (1847).

Mohs hat die Arpitallisation als heragonal (Rhomboeder von etwa 95 °) angegeben, Phillips hat gezeigt daß sie tesseral sep. — Die Irpstallisirten Barietäten sind sehr selten, man kennt dergleichen saft nur von Cornwallis.

Enden vom Jundort Cuba, benannt und frystallographisch bestimmt von Breithaupt (1843), analysirt von C. H. Scheidhauer
(1845). Die Analyse stimmt nach Kenngotts, und Rammelsbergs
Berechnung wesentlich mit der Formel, die für den frystallisurten Bornit
gegeben werden kann. Die Mischung ist: Schwesel 35,38, Rupfer 23,38,
Cisen 41,24. Die Analysen von Castwick, Ragee und Stevens
(Dana 1854) gaben etwas mehr Schwesel und etwas weniger Eisen.
Rrystallisirt tesseral.

Enargit, von dvapyis, deutlich, sichtbar, wegen der deutlichen Spaltbarkeit, benannt und krystallographisch bestimmt von Breitsbaupt (1850), analysiet von Plattner. Ist wesentlich en 8 As =

Schwefel 32,58, Arsenik 18,82, Rupfer 48,60. — Dauber hat (1854) bie (rhombische) Arpstallisation bestätigt. — Morococha auf den Cordilleren von Peru.

Es ist dieses Erz durch sein massiges Vorkommen bemerkenswerth und wurden in einem Jahre davon für ungefähr 90,000 Thaler Schwarzkupfer gewonnen.

Sine, dem Enargit ähnliche, aber tefferal krystallistrende Berbindung ist im Binnenthal in Wallis von Sartorius v. Walters hausen aufgefunden und Dufrenopsit, nach dem französischen Mineralogen Dufrenop, benannt worden. (1855). Diesen Namen gab aber schon im Jahr 1845 Damour einem von ihm analysirten Mineral, einer Art von Arsenik-Zinkenit, auf welches Wieser zuerst (1839) aufmerksam gemacht und welches er qualitativ chemisch untersucht hatte, ohne einen Namen zu geben. Dabei hielt Damour ein mitvorkommendes tesseral kryftallisirendes Mineral ebenfalls für seinen Dufrenohsit. Sartorius v. Waltershausen benannte nun (1855) biese tesseralen Arpstalle, wie gesagt, Dufrenopsit, bagegen die von Damour analysirte Substanz, welche rhombisch krystallisirt, Skleroklas. Es scheint diese Umtaufe nicht begründet, da v. Waltershausen die Analyse Damours kannte und durch eine mit Uhrlaub unternommene im wesentlichen bestätigte, also wußte, welches Mineral Damour, wenn er sich auch in der Arpstallisation geirrt hatte, gemeint habe. Dufrenop und Damour nennen nun das bleihaltige Mineral mit gutem Rechte Dufrenopfit und will man ihnen wie billig, folgen, so muß man für das kupferhaltige einen anderen Ramen wählen. Unglücklicher Beise ist der Rame Binnit, von Biunenthal, welchen Descloizeaux dafür vorgeschlagen hat, von Heusser schon früher auch für das bleihaltige Mineral gebraucht worden und so dürfte die leidige Namensconfusion nur wieder durch eine neue Taufe bes kupferhaltigen Minerals ein Ende finden.

Es ist von Sartorius und Uhrlaub und von Stoker=Escher analysirt worden. Die Analysen stimmen nicht zusammen; neben Schwesel und Arsenik wird der Aupfergehalt zu 37,7—46,2 Procent angegeben.

Fieldit, von Field analhsirt und nach ihm von Kenngott benannt (1852). Schwefel 30,35, Antimon 20,28, Arsenik 3,91, Rupfer 36,72, Zink 7,26, Eisen 1,23, Silber 0,07. — Coquimbo in Chile.

Thallsstibit, von $\chi \alpha \lambda z \delta \varsigma$, Rupfer, und $\sigma r \ell \beta \iota$, Antimon. Bon Zinken entdeckt und Rupferantimonglanz benannt (1835), von G. Rose krystallographisch bestimmt und von H. Rose analysist (1835). Mit dieser Analyse einer Barietät von Wolfsberg am Harz, stimmt die einer andern von Guadiz in Spanien, nach Th. Richter (1857) überein. Die Nischung ist wesentlich: Schwesel 25,83, Antimon 48,56. Rupser 25,61.

Hemichaleit, von $\dot{\eta}\mu\nu$, halb, und $\chi \alpha\lambda x \delta \varsigma$, Kupfer, weil das Mineral mit dem nahestehenden Wittichit verglichen nur die Hälfte an Rupfer enthält. Ich schlage diesen allgemeinen Ramen für den Rupferwismuthglanz vor, welchen R. Schneiber (1853) entbeckt und analysirt hat.

Er ist ein Analogon zur vorigen Species, mit Schwefelwismuth. Die Mischung ist wesentlich: Schwefel 19,08, Wismuth 62,01, Rupser 18,91. — Tannenbaum bei Schwarzenberg im Erzgebirg.

Witthit, nach dem Fundorte Wittichen in Fürstenberg. Zuerst von Selb beschrieben und von Klaproth analysist (1807), der es Rupferwismutherz benannte. Genauere Analysien haben R. Schneiber und R. Schenk (1854) und E. Tobler (1855) geliesert. Danach ist die Mischung wesentlich: Schwesel 19,50, Wismuth 42,08, Rupfer 38,42.

Stannin, von stannum, Zinn. Werners Zinnkies. Zuerst von Klaproth (1797 und 1810) analysiter. Er hat keinen Zinkgehalt angegeben wie die späteren Analysiker Kudernatsch (1837), Johnston, Rammelsberg (1845 und 1847) und J. W. Mallet (1854). Die Mischung ist wesentlich: Schwesel 29,56, Zinn 27,16, Kupser 29,30, Eisen 6,47, Zink 7,51. — Cornwallis, Zinnwald im Erzegeding.

Berzelin, nach Berzelius. Ift (1818) von Berzelius als

Selenkupfer bestimmt worden. Die Mischung ist: Selen 38,44, Kupfer 61,56. — Strikerum in Schweden.

Domeykit, nach dem Chemiker und Mineralogen Domeyko, von Haidinger. Zuerst von Domeyko (1844) analysitt, übereinstimmend (1857) von F. Field. Die Mischung ist: Arsenik 28,32, Kupfer 71,68.
— Copiapo im Chile.

Algebonit, nach dem Fundorte Algodones bei Coquimbo in Chile, benannt und bestimmt von F. Field (1857) hat das doppelte an Nischungsgewichten, Kupfer als der vorhergehende: Arsenik 16,5, Kupfer 83,5.

Eine ähnliche Mischung mit der Hälfte an Mischungsgewichten Aupfer mehr als im Algodonit ist der Whitnehit, nach dem Prof. J. D. Whitneh benannt von F. A. Genth (1859), von Houghton-County in Michigan: Arsenik 11,64, Rupfer 88,36. — Forbes hat ihn Darwinit genannt.

Uranverbindungen.

Rafturan, von varoco, dicht, und wegen des Gehaltes an Uran. Uranpecherz, Pechblende. Bor Werner scheint das Mineral nicht gekannt gewesen zu sehn, dieser stellte es als Eisenpecherz zu den Eisenerzen. Klaproth entdeckte darin (1787) ein eigenthümliches Metall, welches er Uranium nannte, "zu einigem Andenken, daß die chemische Aufsindung dieses neuen Metallkörpers in die Epoche der astronomischen Entdeckung des Planeten Uranus gefallen seh." Das Erz betrachtete er nach seiner Analyse als einen nur mit wenig Sauerstoff verdundenen Metallkalk. Spätere Analysen sind von Pfaff (1822) und von Kersten (1832), welcher es als Uranoppul betrachtete. Man hielt lange ein Oryd des Urans für metallisches Uran, dis Peligot (1842) darüber bestimmtere Aufschlässe gab und die Oryde durch ihn und andere näher kennen gelernt wurden. Damit ergab sich daß das Rafturan wesentlich Uranoppdoppdul ist: Uranoppd 67,94, Uranoppdul 32,06. — Sämmtliche Analysen von Rammelsberg, Ebelmen,

Hauer (1853), Genth u. a. geben sehr wechselnde Mengen zufällig beigemengter metallischer und nichtmetallischer Substanzen an, so daß diese gewöhnlich zusammen gegen 20 Procent ausmachen. Wöhler fand darunter (1843) Banadin und Kersten im sog. Gummierz Breithaupts ebenfalls (1843). — Joachimsthal, Johann-Georgensstadt 2c.

Nicht genau gekannt sind die, größtentheils aus Uranoxyd bestehenden Berbindungen, welche Eliast und Coracit heißen. Der Eliast, nach der Eliaszeche zu Joachimsthal ist benannt von Hais dinger (1853) und analysirt von Ragsky; der Coracit, von zóock, der Rabe, ist (1847) von Le Conte als eine eigene Species aufgestellt und von Whitney analysirt worden.

Ehelfelith, von xalxos, Kupfer, und disos, Stein, von Werner so benannt, weil Bergmann ihn für Chlorkupfer mit Thonerde hielt. Klaproth stellte einige Versuche damit an (1797) und glaubte einen krystallisirten "Urankalk" annehmen zu dürsen, der etwas Kupfer enthalte. — Die Phosphorsäure haben zuerst Eckeberg und R. Phillips darin aufgefunden (1822) und letzterer hat eine Analhse der Barietät von Cornwallis gegeben, mit welcher die späteren von Berzelius und Werther (1847) nahe übereinstimmen. Die Mischung ist: Phosphorsäure 15,16, Uranoryd 61,00, Kupseroryd 8,48, Wasser 15,36.

Die Arhstallisation ist von Haub, Bernhardi, Mohs, Levh, Phillips u. a. bestimmt worden.

Berzelius hat (1842) für diese und die folgende Species alls gemein dieselbe chemische Formel aufgestellt, wonach sie nur durch Bertreten von Aupserorph und Kallerde verschieden sind und wegen ihrer für gleich genommenen Arpstallisation als ein gutes Beispiel isomorpher Berbindungen gegolten haben. Nach den neueren Untersuchungen von Descloizeaux (1859) ist aber der Uranit optisch zweiaxis und zum rhombischen System gehörig.

Der Chalkolith, sonst auch Urang limmer genannt, kommt am ausgezeichnetsten in Cornwallis vor, dann zu Johann-Georgenstadt xc.

Uranit, vom Urangehalt benannt. Berzelius, der zuerst den Uranit untersuchte, hat anfangs die Phosphorsäure übersehen, dieselbe aber (1823) nachgewiesen, als er durch die Analyse des Chalkolith von Phillips darauf aufmerksam gemacht worden war. Er hat dann (1823) eine Analyse des Uranit von Autun gegeben, gleichzeitig Laugier und später (1847) Werther. Danach ist die Mischung: Phosphorsäure 15,55, Uranopyd 62,56, Kalkerde 6,13, Wasser 15,76. — Autun bei Limoges. Ueber die Krystallisation s. Chalkolith.

į

Uranorphorpdulsulphate sind, zum Theil nicht genau gekannt: der Johannit, nach dem Erzherzog Johann von Oesterreich benannt von Haidinger (1830), welcher seine Arhstallisation bestimmte. John und (1857) Lindacker haben ihn analysirt. Er sindet sich zu Joaschimsthal und Johann:Georgenstadt.

Ferner der Zippeit, nach dem Prosessor Zippe benannt, von Vogl bestimmt (1857) und von Lindacker analysirt, von Joachimsthal.
— Uranochalcit nennt Vogl einen kupferhaltigen Uranvitriol von Joachimsthal, welcher ebenfalls von Lindacker (1857) analysirt wurde.

Medjidit wurde von L. Smith eine wasserhaltige Verbindung von Uranoryd und Kalksulphat genannt, welche zu Adrianopel den Liebigit begleitet. Der Name ist gegeben nach dem Sultan Abdul Medjid.

Liebigt, nach Professor v. Liebig benannt von L. Smith (1848). Enthält nach seiner Analyse: Kohlensäure 10,2, Uranoxyd 38,0, Kalkerde 8,0, Wasser 45,2. — Adrianopel.

Boglit, nach dem Entdeder J. F. Vogl benannt von Haidinger (1853). Analysirt von Lindader: Kohlensäure 26,41, Uranorydul 37,00, Kalkerde 14,09, Kupferoryd 8,40, Wasser 13,90. — Joachimsthal.

Uranophan, nennt Websky (1859) ein unreines wasserhaltiges Uranophhilicat von Aupferberg in Schlesien.

Urannisbit, nennt Hermann ein von Scheerer (1859) beschriebenes Erz von Bale in Norwegen, welches nach dessen Analyse 15,6, tantalähnliche Säure, 76,6 Uranopydopydul und 4,1 Wasser enthält.

Wismuth und seine Verbindungen.

Gediegen Wismuth. Nach Mathesius (um 1580) ein Rame, von den alten Bergleuten gebraucht, "da es blühet wie eine schöne Wiese (Wiesmatte, Wismat), darauf allerlei fardige Blumen stehen", in Bezug auf das oft vorkommende Buntangelaufensehn dieses Metalls. Nach Roch aus dem Arabischen wiss majaht, d. i. Leichtigkeit des Storages — was leicht schmilzt wie Storag. — Basilius Balenstinus (um 1413) erwähnt es als wismuthum voer bismuthum.

Die Arpstallisation wurde von Hauh, Mohs, Hausmann u. a. für tesseral gehalten, G. Rose zeigte (1849), daß das System das heragonale und daß das Gediegen Wismuth isomorph seh mit Arsenik, Antimon, Tellur 2c.

Es ist das vorzüglichste Wismutherz und sind bekannte Fundorte dafür das sächsische Erzgebirg, welches gegen 100 Centner producirt, Schweben, Norwegen 2c. — Am Wismuth hat Faradah zuerst (1846) den Diamagnetismus erkannt.

Bismuthin, vom Wismuthgehalt. Wismuthglanz. Wurde zuerst von Sage analysirt (1782), welcher 60 Wismuth und 40 Schwesfel angab. Hose analysirte ihn (1822) und bestimmte die Mischung wie sie noch gegenwärtig angenommen und durch Wehrle, Scheerer, Genth u. a. bestätigt worden ist: Schwefel 18,75, Wismuth 81,25.

— Riddarhyttan in Schweden, Ungarn 2c.

Die Krystallisation ist von Phillips bestimmt worden.

Rarelinit, nach dem Entdecker des Minerals Karelin, benannt und bestimmt von R. Hermann. Besteht nach seiner Analyse aus: Schwefel 3,53, Sauerstoff 5,21, Wismuth 91,26. Bi Bi. — Sowo-binst am Altai.

Wismuthoder, nach den Analhsen von Lampadius und Sukow aus unreinem Wismuthorph bestehend.

Bismuthit. Rammelsberg analysirte (1848) ein Mineral von Chestersield:County in Süd-Carolina und Genth ein ähnliches, welche

sich im wesentlichen zusammengesetzt erwiesen aus: Kohlensäure 6,41, Wismuthorpb 90,10, Wasser 3,49.

ľ

Ļ

į

Ĭ

ř

į

Enlytin, von kulvrog, leicht zu lösen, leicht schmelzbar, von Breithaupt anfangs unter dem Namen Wismuthblende bestimmt (1828) und von Hünefelb und später von Kersten (1833) analysirt, ist kieselsaures Wismuthoppt mit etwas Phosphorsäure, Sisenoppt 2c. (gelatinirt mit Salzsäure vollkommen).

Die hemiedrischtesserale Arhstallisation hat Breithaupt bestimmt.
— Schneeberg in Sachsen.

Tetradymit, von rerecedung, vierfach, in Beziehung auf die vorkommenden Vierlingskrystalle, von Haidinger krystallographisch bestimmt (1831) und von Wehrle zuerst analysirt (Varietät von Schemnitz) und mit gleichen Resultaten von Berzelius (1832), ent-hält: Tellur 35,8, Schwefel 4,6, Wismuth 59,2.

Aehnliche Resultate erhielten Genth von einer Barietät aus Nords Carolina und Fischer von einer Barietät aus Birginien.

Andere Wismuthtelluride sind analysirt worden von Coleman Fisher (1849 und 1850), aus der Grube White Hall, Spotsplvania in Virginien, von T. Jackson zuerst bekannt gemacht; in diesem wird der Schwefel durch wechselnde Mengen von Selen vertreten; serner von Damour, von S. José in Brasilien (1845), auf welches ich schon 1837 ausmerksam gemacht habe, mit 78—79 Procent Wismuth, 15,5 Tellur und 4,6 Schwefel; und ein reines Tellurid von Genth, von Fluvanna: County in Virginien (1855), wesentlich: Tellur 48,06, Wismuth 51,94.

G. Rose hat beobachtet (1850), daß das Tellurwismuth in die Reihe der rhomboedrisch krystallisirenden Metalle gehöre, so daß diese Verbindungen denen von Gold und Silber analog wären. Er bestrachtet es dabei als möglich, daß Schwefel und Selen für Tellur vicariren.

Jinn.

Raffiterit, von zassirszos, Zinn. Zinnftein Werner's. Das Berzinnen kupferner Gefäße war schon Plinius bekannt, der Name des Zinns war Plumbum album. Rach Wallerius war gediegen Zinn von Rathesius (im 16. Jahrh.) als natürlich vorstommend angegeben worden, ebenso von Quist (1766) aus Cornwallis. Bom Zinnstein erwähnt er, daß der Zinngehalt 70—80 Procent bestrage, die übrigen Nischungstheile sehen Arsenik und etwas Cisen. Die Ramen Zinngraupen und Zwitter kommen bei ihm als schwebische und deutsche vor.

Alaproth stellte (1797) eine Reihe von Reductionsversuchen mit verschiedenen Barietäten an, welche gegen 73—76 Procent Jinn gaben. Bei einer Analyse auf nassem Wege erhielt er von einer Probe von Alternon in Cornwallis 77,5 Jinn, 21,5 Sauerstoff und Spuren von Eisen und Rieselerbe.

Der Kassiterit ist sowohl nach Klaproth als nach Berzelius, Mallet u. a. im reinsten Zustande Zinnoppd oder Zinnsäure von 78,61 Zinn und 21,39 Sauerstoff.

Die Arhstallisation des Kassiterits bestimmten zuerst Romé de l'Isle und Hauh, doch ohne genaue Winkelmessungen, sie nahmen den Würfel als Stammsorm, aber Hauh bemerkte schon die daraus entspringende Anomalie der Ableitung. Die Winkel sind zuerst genauer von Bernhardi (1809) und Rohs gemessen worden. Die gewöhnlichen Hemitropieen kannte Romé de l'Isle ebenfalls, doch hat sie nach Hauh zuerst Lhermina erklärt.

Reiche Fundgruben dieses Erzes sind Sumatra, Malakka, Junk Ceplon und Banka, in Europa ist noch, wie schon zur Zeit der Phönicier, Cornwallis das reichste Zinnland, außerdem sind Sachsen und Böhmen zu nennen. Die Zinnproduction von Cornwallis betrug im Jahre 1854 gegen 104,900 Centner, die Ausbeute Sachsens ist auf 3000 Centner, die Böhmens auf 1000 Centner anzuschlagen.

Das sog. Holzzinn (Wood-Tin) ober Cornisch=Zinnerz hat

Werner 1787 und Karsten 1792 beschrieben, Klaproth bestimmte den Zinngehalt zu 73 Procent. Es enthält 5—9 Procent Eisenoryd.

Rach Hermann (1845) kommt gediegen Zinn in Aleinen Körnern im Siberischen Goldsand vor. Das Kryftallspstem ist nach Miller (1844) quadratisch.

Blei und seine Verbindungen.

Das Blei wird schon in den Büchern Moses als Oseret erwähnt, bei den Römern hieß es plumbum nigrum zum Unterschiede von plumbum aldum, womit sie das Jinn bezeichneten. Das wichtigste Bleierz ist der Galenit oder Bleiglanz (Schweselblei) und unter den Orpdverbindungen der Cerussit. Den größten Reichthum an Blei bestitt England, dessen Production im Jahre 1853 gegen 1,165,000 Centner betrug, dann Spanien mit 500,000 Ctr., Preußen 128,838 Ctr. und 15,254 Ctr. Glätte, Desterreich mit 93,368 Ctr. Blei und 21,671 Ctr. Glätte, Frankreich 41,891 Ctr. Blei und 10,503 Ctr. Glätte, Belgien 23,500 Ctr. Blei; Schweden 5000; Hannover 87,000; Sachsen 10,000 2c.

Nordamerika ist reich an Blei, die Quantität der Production ist nicht näher bekannt.

Gediegen Blei. Das Vorkommen von gediegen Blei wird schon bei Wallerius, doch nicht verbürgt, erwähnt. Man hat es in kleinen Parthien (1825) zu Alston_in England gefunden und Austin hat es (1843) bei Kenmar in Kerry in Irland entdeckt. Auch in einigen Goldseisen des Urals wurde es gefunden und (1854) am Altai, 1856 nach Röggerath in Vera-Cruz.

Gelbes Bleioxyd soll nach v. Gerolt (1832) unter den vulkanischen Producten des Popocatepetl in Mexiko vorkommen; Rothes Bleioxyd, zuerst von Smithson (1806) erwähnt, sindet sich in kleinen Rengen in mehreren Bleigruben von England; Siberien, Deutschland 2c. Plattnerit, nach dem sächsischen Chemiker Plattner benannt von Haidinger, ist braunes Bleiorph ober Bleisuperorph. Dieses Mineral ist zuerst von Breithaupt als "Schwerbleierz" bestimmt worden. Der Fundort ist zweiselhaft.

Cerussit, von cerussa, Bleiweiß. Weißbleierz Werners. Die Analysen von Westrumb, Bindheim, Macquer u. a. vor Klaproth sind nicht genau. Klaproth analysirte (1802) die Barrietät von Leadhills in Schottland und die Resultate stimmen mit der noch geltenden Ansicht, daß das Mineral Pb C sep = Rohlensäure 16,47, Bleioryd 83,53. Die Krystallisation wurde zuerst durch Romé de l'Isle und Haup bestimmt, mit genaueren Messungen durch Mohs, Brooke, Levy.

Der Iglesiasit, nach dem Fundorte Iglesias in Sardinien, ist ein Cerussit mit 7 Procent kohlensaurem Zinkoppd. Er ist von Kersten (1833) analysirt worden. — Zinkbleispath.

Auglest, nach Anglesea in England benannt. Bleivitriol. Bon Proust (1787) untersucht. Die ersten genaueren Analysen stellt Rlaproth an (1802) mit Proben von Anglesea und von Leadhills, dann Stromeher (1812) mit dem sog. Bleiglas von Zellerseld am Harz. Die Analysen stimmen mit der Formel Ph S, wonach die Mischung: Schweselsäure 26,4, Bleioryd 73,6.

Die Arhstallisation ist von Hauh, Mohs, Haidinger, Phil: lips, Rupffer, v. Rokscharow u. a. bestimmt worden. — Eine Monographie dieses Minerals hat B. v. Lang (1859) geschrieben.

Außer an den erwähnten Fundorten kommen ausgezeichnete Arpstalle zu Beresowsk in Siberien vor und nach Smith (1855) in der Wheatleh: Grube, Chester: County in Pennsylvanien.

Lanarkit, nach der Grafschaft Lanark in Schottland, benannt von Beudant, bestimmt von Brooke (1820), besteht nach seiner Analyse aus: schwefelsaurem Bleioryd 53,17, kohlensaurem Bleioryd 46,83. Thomson hat (1840) die Analysen mit gleichem Resultate wiederholt.

Leadhillit, nach Leadhills in Schottland benannt von Beubant, bestimmt von Brooke (1820) und von ihm analysirt; mit ähnlichen

Resultaten von Berzelius (1823) und Stromeper (1825). Danach ist die Mischung: Kohlensaures Bleiorph 72,55, Schwefelsaures Bleiorph 27,45.

<u>*</u>

.

.

į

-

ļ

Brooke nahm die Krystallisation, wie schon Bournon (1817) für hexagonal; Haidinger hat sie zuerst als klinorhombisch bestimmt, womit auch das optische Verhalten nach Brewster und Dufrenop übereinstimmt. Nach Miller ist sie rhombisch.

Neuere Untersuchungen von Haidinger, Brooke und Miller haben aber gezeigt, daß obige Mischung auch rhomboedrisch, also dimorph, vorkommt. Diese unterscheidet man durch den Namen Susannit oder Suzannit, nach dem Fundort des Susannaganges bei Leadshills benannt. Nach Kotschubey (1853) auch zu Nertschinsk vorskommend.

Caledonit, nach Caledonia, dem römischen Namen eines Theiles von Schottland, benannt von Beudant. Von Brooke (1825) krystallographisch und chemisch bestimmt. Brooke's Analyse giebt: Schweskelsaures Bleioryd 55,8, kohlensaures Bleioryd 32,8, kohlensaures Rupferoryd 11,4. — Leadhills in Schottland.

Linarit, nach dem Fundort Linares in Spanien. Bestimmt und analysirt von Brooke (1822). Die Analyse, welche Thomson (1840) bestätigte, gab: Schwefelsaures Bleioryd 75,67, Kupseroryd 19,83, Wasser 4,50. Von Wanlockhead in Schottland. — Nach der Untersuchung von John (1816) enthielte das Mineral von Linares 95 Procent schwefelsaures Bleioryd.

Pyromorphit, von $\pi \tilde{\nu} \varrho$, Feuer und $\mu o \varrho \varphi \acute{\eta}$, Gestalt, in Beziehung auf das Arhstallisiren aus dem Schmelzslusse, benannt von Hausemann. Werner's Grün: und Braunbleierz, dessen wesentliche Ueberseinstimmung schon Schulze im Jahr 1765 ausgesprochen hat.

Klaproth zeigte zuerst (1784) den Gehalt der Phosphorsäure am Gründleierz von Zschopau und analpsirte dieses (1785). Er bemerkte auch das Arpstallisiren aus dem Schmelzslusse, welches schon Cronstedt (1760) kannte. Bei seinen (1802) mitgetheilten Analpsen kobell, Geschichte der Mineralogie. ber genannten Barietät, der von Hossgrund und der braunen von Huelgoet sand er in jeder gegen 1,5 Procent Salzsäure, auch in der gelben Barietät von Wanlockead. Die Salzsäure hat schon Sage (1775) in solchen Bleierzen nachgewiesen. Klaproths Analysen stimmen theilweise nahe mit den späteren von Wöhler (1826), Kersten (1832), Sandberger u. a. überein und geben nach dem jetzigen Standpunkt der Wissenschaft berechnet: Phosphorsäure 15,71, Bleioryd 74,04, Chlor 2,61, Blei 7,64.

Böhler zeigte, daß die Formel allgemein dieselbe bleibe, wenn die Phosphorsäure, wie er in einer Probe von Johann-Georgenstadt fand, durch Arsenissäure vertreten wird und G. Rose hat den Isomorphismus dieser Berbindungen mit dem Apatit nachgewiesen, Rersten fand dann (1831), daß in mehreren Phromorphisen ein Theil des Chlordleis durch Fluorcalcium vertreten werde, und ebenso das Bleiorydphosphat durch Kalfphosphat, oder ähnlich deren Arseniate. So in der Species: Hedyphan, von hovopavic, liedlich glänzend, von Breithaupt (1831) benannt und als Species aufgestellt.

Rerstens Analyse gab: Chlorblei 10,29, arseniksaures Bleiozyb 60,10, arseniksaurer Kalk 12,98, phosphorsaurer Kalk 15,51. — Lansbanshyttan in Schweden.

Polyspärit, von volú, viel, und späiva, Rugel, von Breitschaupt (1831), nach Kerstens Analyse: Chlorblei 10,84, Fluorcalscium 1,09, phosphorsaures Bleiogyd 77,01, phosphorsaurer Kalk 11,05. Grube Sonnenwirbel bei Freiberg.

Die dem Ppromorphit analoge Species mit Arsenikaure oder wenigstens mit dieser gegen die Phosphorsaure vorherrschend, heißt Mimetesit, von $\mu\mu\eta\tau\eta\varsigma$, Rachahmer, in Bezug auf die Achnlickteit mit dem Ppromorphit.

Wöhler hat (1826) ben Mimetesit von Johann: Georgenstadt analysirt, welcher schon (1804 und 1806) von V. Rose analysirt und vorherrschend als arsenikaures Bleiogyd erkannt worden war; eine reine Varietät von Zacatecas ist von Vergemann (1850), andere von Rammelsberg und Dufrenop untersucht worden.

Die Mischung ist: Arseniksäure 23,21, Bleiorph 67,45, Chlor 2,38, Blei 6,96.

Hieher gehört der **Rampylit** Breithaupt's, von xauxúlog, gebogen, krumm, wegen der gekrümmten prismatischen Flächen. — Cumberland.

Die Arhstallisation des Phromorphits und Mimetesits haben Hauh, Haidinger, G. Rose, bestimmt. Nach Kenngott (1854) sollen die Arhstalle des aus dem Schmelzslusse erstarrten Phromorphit tesserale Formen sehn.

Anschließend ist als wenig gekannt, wahrscheinlich unreiner Ppromorphit, zu nennen:

Der Russierit, von Russiere im Departement du Rhone, von G. Barruel (1837) beschrieben und analysirt.

Ferner der Cherokin Shepard's, nach der Untersuchung von T. S. Hunt. Cherokee Cty in Georgia.

Der Bleignumi, unter bem Namen Plomb gomme von Gillet: Laumont schon 1786 beschrieben, ist von Berzelius (1819)
analysirt und als ein wasserhaltiges Bleiogybaluminat bezeichnet worden,
ähnlich von Dufrenop (1836). Die Probe, welche Berzelius
untersucht hatte, war von Huelgoet in Frankreich. Damour hat
basselbe Mineral (1841) analysirt und eine Berbindung von phosphorsauerem Bleiogyd mit Thonerbehydrat daran erkannt und darauf deuten
auch die späteren Analysen ähnlicher Berbindungen von Rosieres bei
Carmeaux nach Berthier und von der Cantongrube in Georgien
nach Genth, welche übrigens quantitativ nicht übereinstimmen. Lettere
Barietät ist (1856) von C. M. Shepard, nach Dr. Hitchcock,
Hitchcockit benannt worden.

Restoit, von *xoóxog, Saffran, wegen der Farbe des Pulvers. Werner's Rothbleierz. Hausmann's Rallochrom, von *xállog, *xalog, schön, und *xooxua, Farbe. Lehmann giebt zuerst davon Nachricht in einem Schreiben aus Petersburg an Buffon (1766). Damals fand sich das Mineral nur bei der Schmelzhütte Pirosawka Sawod, 15 Werste von Ratharinenburg. Lehmann untersuchte es

dentich, berbachtete die intarandgrune Farbe ber falgiamern Löfung und babei bie Ausscheidung eines bleibaltigen weißen Pulvers 20. und schloß aus seinen Berinden "daß biefes Erzt ein Blei seb, bas mit einem selenitiiden Spathe und Cifentheilden mineralifirt worden." Es entbalte 50 Procent Blei (Mineral Beluftigungen B. 5. p. 36). Im Jabre 1789 unterfucte es Bauquelin gemeinschaftlich mit Marquart, sie glaubten barin Blei, Gifen, Thomerbe und Sauerftoff (38 Procent) ju finden; Bindbeim glaubte, daß es Molpbdanfaure entbalte, welches Rlaproth bestritt, seine Untersuchung aber aus Mangel an Material nicht fortsetzen konnte. Rach Sage (1800) sollte es gegen 45 Procent Antimon entbalten. 1797 entbedte Bauquelin barin eine eigentbümliche Metalljäure, beren Radical er Cbrom, χοώμα, Farbe nannte, weil seine Berbindungen ausgezeichnete Farben zeigten. Bauquelin und Thenard gaben im Axoloit 36 Procent Chromsaure an und 64 Bleiorph. Rach den Analysen von Pfaff und Bergelius besteht es aus: Chromfaure 31,08, Bleiorbo 68,92.

Die Arpstallisation wurde von Soret und Mohs bestimmt, mit genaueren Messungen von Phillips, Auppfer, Haidinger, Marignac u. a. Eine sehr ausführliche Arbeit darüber ist (1860) von H. Dauber erschienen.

Beresowsk, Minas Geraes in Brafilien, Insel Luzon in den Philippinen.

Phonicit, von Goeséxeog, purpurroth, benannt von Haidinger; von Hermann unter dem Ramen Melanochroit bestimmt (1833), besteht nach dessen Analyse aus: Chromsaure 23,12, Bleiogyd 76,88. — Beresowst im Ural.

Banquelinit, nach Bauquelin benannt, von Berzelius bestimmt (1818). Nach seiner Analyse: Chromsäure 28,33, Bleiogyb 60,87, Aupseroryd 10,80.

Die Arhstallisation hat Haibinger bestimmt. — Beresowsk im Ural.

Stolsit, nach Dr. Stols in Teplit, welcher die Mischung des

Minerals zuerst erkannte, benannt von Haibinger. Scheelbkeisspath. Bestimmt von Breithaupt, analysirt von Lampabius und Kernbt (1847).

Die nahe übereinstimmenden Analysen entsprechen der Mischung: Wolframsäure 51,00, Bleiozyd 49,00.

Die Arhstallisation ist von Levy bestimmt und auf die Aehnlichkeit mit der des Scheelit aufmerksam gemacht worden. Ueber die Hemiedrie und Hemimorphie derselben hat Naumann berichtet (1835). — Zinnwald in Böhmen.

Wulfenit, nach dem Abbé Wulfen, der es zuerst (1781) bekannt machte, benannt von Haidinger. Wulffen gab im Jahr 1785 eine eigene Abhandlung "vom Kärnthnerischen Bleispath" heraus, welche das Mineral beschreibt. Werners Gelbbleierz.

Man glaubte anfangs, daß es eine Verbindung von Bleiogyd und Wolframogyd sep. Klaproth zeigte (1792 und 1794) ben Gehalt an Molybbänsäure und gab zuerst eine genauere Analyse. Nach dieser, sowie nach den späteren Analysen von Hatchett, Göbel, Melling, Parry 2c. ist die Mischung: Molybbänsäure 38,55, Bleiogyd 61,45.

Die Arhstallisation ist zuerst durch Hauh, vollständiger durch Mohs, Levy und Marignac bestimmt worden; Zippe beobachtete auch das hemiedrische quadratische Prisma von abnormer Stellung (1834), Raumann abnorm stehende Quadratpyramiden und zugleich Hemimorphismus. (Pogg. Ann. 34. 1835.) — Bleiberg in Kärnthen, Partensirchen in Bapern 2c.

Banadinit, nach dem enthaltenen Metall Banadium, von Banadis, einem Beinamen der nordischen Göttin Freha, von Sefftröm benannt.

Die erste Nachricht über den Vanadinit giebt ein Schreiben von Humboldt und Bonpland aus Mexiko an das Nationalinstitut in Paris (1802), worin erwähnt wird, daß Delrio, Professor der Mineralogie in Rexiko, im braunen Bleierz von Zimapan eine metallische Substanz entdeckt habe, die vom Chrom und Uran sehr verschieden sep. Delrio chemisch, beobachtete die smaragdgrüne Farbe der salzsauern Lösung und dabei die Ausscheidung eines bleihaltigen weißen Pulvers 2c. und schloß aus seinen Versuchen "daß bieses Erzt ein Blei seh, bas mit einem selenitischen Spathe und Eisentheilchen mineralisirt worden." Es enthalte 50 Procent Blei (Mineral. Belustigungen B. 5. p. 36). Im Jahre 1789 untersuchte es Bauquelin gemeinschaftlich mit Marquart, sie glaubten barin Blei, Eisen, Thonerde und Sauerstoff (38 Procent) zu finden; Bindheim glaubte, daß es Molybbanfaure enthalte, welches Rlaproth bestritt, seine Untersuchung aber aus Mangel an Material nicht fortsetzen konnte. Nach Sage (1800) sollte es gegen 45 Procent Antimon enthalten. 1797 entdeckte Bauquelin barin eine eigenthümliche Metallsäure, beren Radical er Chrom, χρώμα, Farbe nannte, weil seine Verbindungen ausgezeichnete Farben zeigten. Bauquelin und Thenard gaben im Krokoit 36 Procent Chromsäure an und 64 Bleioryd. Nach den Analysen von Pfaff und Berzelius besteht es aus: Chromfäure 31,08, Bleiorph 68,92.

Die Arpstallisation wurde von Soret und Mohs bestimmt, mit genaueren Messungen von Phillips, Kuppfer, Haidinger, Warignac u. a. Eine sehr ausführliche Arbeit darüber ist (1860) von H. Dauber erschienen.

Beresowsk, Minas Geraes in Brafilien, Insel Luzon in den Philippinen.

Phönicit, von Goevéxeog, purpurroth, benannt von Haidinger; von Hermann unter dem Namen Melanochroit bestimmt (1833), besteht nach dessen Analyse aus: Chromsäure 23,12, Bleioryd 76,88. — Beresowsk im Ural.

Banquelinit, nach Vauquelin benannt, von Berzelius bestimmt (1818). Nach seiner Analyse: Chromsäure 28,33, Bleiorph 60,87, Rupferorph 10,80.

Die Krystallisation hat Haibinger bestimmt. — Beresowsk im Ural.

Stolsit, nach Dr. Stols in Teplis, welcher die Mischung des

Minerals zuerst erkannte, benannt von Haidinger. Scheelbkeis spath. Bestimmt von Breithaupt, analysitt von Lampadius und Kernbt (1847).

Die nahe übereinstimmenden Analysen entsprechen der Mischung: Wolframsäure 51,00, Bleioxyd 49,00.

Die Arhstallisation ist von Levy bestimmt und auf die Aehnlichkeit mit der des Scheelit aufmerksam gemacht worden. Ueber die Hemiedrie und Hemimorphie derselben hat Naumann berichtet (1835). — Zinnwald in Böhmen.

Bulfenit, nach dem Abbé Wulfen, der es zuerst (1781) bekannt machte, benannt von Haidinger. Wulffen gab im Jahr 1785 eine eigene Abhandlung "vom Kärnthnerischen Bleispath" heraus, welche das Mineral beschreibt. Werners Gelbbleierz.

Man glaubte anfangs, daß es eine Verbindung von Bleiogyd und Wolframogyd seh. Klaproth zeigte (1792 und 1794) ben Gehalt an Molybdänsäure und gab zuerst eine genauere Analyse. Nach dieser, sowie nach den späteren Analysen von Hatchett, Göbel, Melling, Parry 2c. ist die Mischung: Molybdänsäure 38,55, Bleiogyd 61,45.

Die Krystallisation ist zuerst burch Hauh, vollständiger durch Mohs, Levy und Marignac bestimmt worden; Zippe beobachtete auch das hemiedrische quadratische Prisma von abnormer Stellung (1834), Naumann abnorm stehende Quadratpyramiden und zugleich Hemimorphismus. (Pogg. Ann. 34. 1835.) — Bleiberg in Kärnthen, Partensirchen in Bahern 2c.

Banadinit, nach bem enthaltenen Metall Banadium, von Banadis, einem Beinamen der nordischen Göttin Freha, von Sefftröm benannt.

Die erste Nachricht über den Vanadinit giebt ein Schreiben von Humboldt und Bonpland aus Mexiko an das Nationalinstitut in Paris (1802), worin erwähnt wird, daß Delrio, Professor der Nineralogie in Mexiko, im braunen Bleierz von Zimapan eine metallische Substanz entdeckt habe, die vom Chrom und Uran sehr verschieden sep. Delrio halte sie für neu und nenne sie Erithron, weil. die erithronsauern Salze die Eigenschaft haben, durch die Einwirkung des Feuers und der Säuren eine schöne rothe Farbe anzunehmen (¿quigos, roth). Das Erz enthalte, 80,72, geldes Bleiogyd 14,80, Crithron und etwas Arsenik und Sisenogyd. (Reues allg. Journal der Ch. v. Hermbestädt x. Bd. 2. p. 695.) Dieses Erz wurde dann von Collet. Descotils analysirt und das angeblich neue Retall für Chrom erklärt.

Del Rio glaubte nun, durch die wissenschaftliche Autorität bes genannten Chemikers verleitet, daß er im Irrthum seh und so gab er sein Erythronium wieder auf. R. G. Sefström machte die Entdeckung dieses Metalls im Jahr 1830 im Stangeneisen von Eckersholm, einer Eisenhütte, die ihr Erz vom Taberg in Smaland bezieht und nannte es, wie gesagt Banadium. In demselben Jahre zeigte Wöhler, daß del Rio's Entdeckung gegründet gewesen war und erkannte das erwähnte Bleierz für vanadinsaures Bleioryd und Berzelius analysixte es (1831). Damals entdeckte es auch Johnston zu Wanlochead in Schottland.

G. Rose fand es (1829) zu Beresowsk im Ural. Thomson und Damour haben Analysen gegeben, serner Rammelsberg (1856) von einer Varietät von Windisch-Rappel in Kärnthen, wo es Cana-val (1855) entdecke, und Struve von der Varietät von Beresowsk (1857). Aus diesen Analysen berechnet Rammelsberg die Mischung: Vanadinsäure 19,60, Bleioryd 70,67, Chlor 2,44, Blei 7,29.

Die Arpstallisation ist von Rammelsberg und Schabus (1856) bestimmt worden und Rammelsberg hat gezeigt, daß der Banadinit mit dem Ppromorphit isomorph sep. Renngott nimmt davon Beranlassung die Banadinsäure nicht als V sondern als V anzusehen.

Ensuchit, von ev, leicht und suppers, verwechseln, leicht zu verwechseln, wegen der Aehnlichkeit mit Ppromorphit. Benannt und bestimmt von Fischer und Reßler (1854). Die Analyse gab: Basnadinsäure 45,12, Bleioryd 55,70. Ist Pb V. — Hofsgrund im Breisgau.

Decheuit, nach dem Geognosten v. Dechen, benannt von Bergemann, welcher es zuerst (1850) analysirte. Er fand vanadinsaures Bleioryd wie es in der vorigen Species vorkemmt. Ich habe dasselbe Mineral (1850) untersucht und darin noch einen Gehalt von 16 Procent Zinkoryd gefunden und Arseniksäure, weshalb ich diese neue scheinende Verbindung Aräogen genannt habe, von apalos, selten, und févos Gast, und Bergemann hat (1857) meine Beobachtung bestätigt und die Analyse des Minerals ausgeführt. Er fand: Banadinfäure 16,81, Arfenfäure 10,52, Bleiorph 52,55, Zinkoryd 18,11, Thonerbe, Eisenoryd mit Spuren von Phosphorsäure. G. J. Brush hat aber gezeigt, baß Bergemann's Dechenit auch Zinkorph enthalte, und daß es Bergemann bei seinen früheren Analysen übersehen habe. Somit sind mit großer Bahrscheinlichkeit Dechenit und Aräogen ein und dasselbe Mineral und gilt für ersteren die für letteren angegebene Analyse Bergemann's. — Dahn im Lauterthal in der Rheinpfalz.

Descloizit, nach dem Arhstallographen und Mineralogen Descloize aux, benannt und bestimmt von Damour (1854), welcher es analhsirt hat und die reine Mischung für Pb² V hält. Er sand: Banadinsäure 24,80, Bleioxyd 60,40, Zinkoxyd 2,25, Aupseroxyd 0,99, Manganoxydul 5,87, Gisenoxydul 1,49, Chlor 0,35, Wasser 2,43. Die Arhstallisation gehört nach den Messungen von Descloize aux zum rhombischen System. La Plata-Staaten.

Bleiniere, zuerst von Bindheim analhsirt, der aber die Antimonssäure nicht angiebt, sondern Arseniksäure, später von Pfaff, welcher antimonige Säure darin fand, dann von Hermann (1845), Stamm, Did und Heddle; ist antimonsaures Bleioxpd mit Wasser in versschiedenem Gehalt und nach Brooke ein Zersetzungsproduct des Jamessonit. Nertschinsk, Cornwallis.

Cotunnit, Cotunnia, nach dem neapolit. Arzte Cotunnia, benannt von Monticelli und Covelli (1825). Nach seinem chemischen Berhalten mit dem Chlorblei Pb Cl übereinkommend = Chlor
25,51, Blei 74,49.

Die Arhstallisation ist nach Schabus (1850) rhombisch. — Besub.

Mallostit, nach dem Fundort Matlock in Derbyshire, benannt. Es wurde von Bright entdeckt und von Greg, Brooke und Miller krystallographisch bestimmt (1851). R. A. Smith hat es zuerst analysist und Rammelsberg (1852). Die Analysen sühren zu der Formel Pd Cl + Pd, wonach die Mischung: Chlorblei 55,62, Weisord 44,38.

Mendipit, nach dem Fundort Mendip-Hills in Somersetshire, benannt von Haidinger. Zuerst von Berzelius (1823) analysirt. Eine Barietät von der Grube Aunibert bei Brilon in Westphalen analysirten Schnabel (1847) und Rhodius (1848). Die Analysen entsprechen der Mischung Pd Cl + 2 Pd, = Chlorblei 38,39, Bleisoghd 61,61.

Rerssen, von sepac, Horn, nach Beudant. Hornblei. Bon Rarsten (1800) beschrieben und von Klaproth (1802) zuerst anas lessen. Berzelius schloß schon aus dessen Analyse, daß das Mineral eine Berbindung von Pd Cl + Pd C sep, welches durch die Analysen von Rrug von Nidda (Barietät aus Oberschlessen), Rammelsberg (1847) und Smith (Barietät von Cromfort Level in Derbysshire) bestätigt wurde. Chlorblei 51, kohlensaures Bleiogyd 49. Die Rrystallisation ist von Brooke bestimmt worden. — Lettsom (1858) nennt das Mineral nach dem erwähnten Fundort Cromfordit.

Galenit, von galena, schon um 1650 sindet sich bei-Wormius galena, ebenso 1677 bei J. J. Bockenhoffer. Rach Wallerius wurde für das Schweselblei z. Thl. galena z. Thl. plumbago gebraucht. Bleiglanz Werner's. Wallerius giebt an, daß der Galenit, welcher aus Blei und Schwesel bestehe, ²/₃ bis ³/₄ Procent Blei enthalte, einiger seh auch silberhaltig. Die älteren Analysen von Bauquelin sind, mit unreinem Naterial angestellt, unrichtig; Westrumb und Kirwan geben 16—20 Procent Schwesel an. Die ersten genaueren Analysen sind von Thomson und Robertson (1829). Sie geben die Nischung Pd — Schwesel 13,40, Blei 86,60.

Die Arhstallisation wurde von Romé de l'Isle und Haup bestimmt, welcher schon die bekannten 5 Hauptsormen ansührt, ferner von Bernhardi und Naumann, welche (1889) noch mehrere Larrietäten vom Trapezoeder und Triaksoktaeder, und ein Hegakisoktaeder angab. Der Galenit wird häusig beim Bleihlttenproces krystallisirt in den Bleiösen gebildet gefunden. — Ist das wichtigste und allgemein verbreitetste Bleierz.

Zinkenit, nach dem hannöberischen Bergrath Zinken, benannt von G. Rose und von ihm bestimmt (1827), analysirt von H. Rose (1827) und von Kerl (1853). Die Analysen stimmen mit der Mischung Pb Sb = Schwefel 22,23, Antimon 41,80, Blei 35,97. Wolfsberg am Harz.

Benlangerit, nach dem französischen Chemiker Boulanger, de nannt und bestimmt von Thaulow (1837). Boulanger hat dieses Mineral von Molières im Departement Gard zuerst (1836) analysirt, Thaulow eine Varietät von Nasassäll in Lappland.

Mit übereinstimmenden Resultaten sind noch andere Barietäten von Bromeis, Brüel, Rammelsberg u. a. analysirt worden. Die Mischung ist Pb³ Sb, = Schwefel 18,21, Antimon 22,83, Blei 58,96.

Nahestehend, vielleicht mit dem Boulangerit übereinkommend ist der Embrithit Breithaupt's (1838), von euster Index, schwer, sewichtig, wegen des hohen specifischen Gewichtes (6,31) im Bergleich zu den ähnlichen Verbindungen. Findet sich zu Nertschinsk. Ebenso der Plumbostib Breithaupt's, von plumbum, Blei und stidium, Antimon, welcher nach Plattner 58,8 Blei, Antimon, Arsenik und Schwesel enthält, aber nicht näher untersucht ist.

Meneghinit, nach dem Professor Meneghini in Pisa, benannt und bestimmt von Bechi (1852). Ist nach dessen Analyse wesentlich Pb ⁴ Sb mit etwas vicarirendem Kupfer, nahezu: Schwefel 16,94, Antimon 18,19, Blei 61,36, Kupfer 3,51. — Bottins in Toslana.

Gestronit, von yń, Erde, und zoóvoc, Saturn, dessen Himmelszeichen die Alchymisten für das Blei gebrauchten, sowie sie das Antimon mit dem astronomischen Zeichen der Erde belegten. Damit soll an die Mischungstheile Blei und Antimon erinnert werden.

Diese Species ist von L. Svanberg (1839) benannt und bessimmt worden. Aus seiner Analyse der Barietät von Sala in Schweden und späteren der Barietät von Reredo in Galicien in Spanien und von Val di Castello in Tostana von Sauvage und Kerndt, ergiebt sich die wesentliche Mischung als Pb ⁵ Sb = Schwesel 16,60, Antimon 16,63, Blei 66,77, mit Bertretung von Schweselkupser und Schweselarsenik. Hausmann nennt die spanische Barietät Schulze, der das Mineral ausgesunden.

Ailbridenit, nach dem Fundorte Kilbriden in England, benannt und bestimmt von Apjohn (1840). Ift nach seiner Analyse wesentlich Pb & Sb = Schwesel 16,26, Antimon 13,58, Blei 70,16.

Jamesonit, nach dem schottischen Mineralogen Jameson, benannt von Haidinger, zuerst bestimmt von Jameson (1820), analysirt von H. Rose (1827), Barletät von Cornwallis.

Nahe übereinstimmend sind die Analysen anderer Barietäten von Estremadura und Arany: Idia in Ungarn, von Schaffgotsch und Löwe, und von Bechi (1852), Barietät aus Toscana. Rammels: berg berechnet die Formel Pb² Sb, wonach die Nischung: Schwesel 19,64, Antimon 29,53, Blei 50,83.

Hieher gehört auch der Plumosit ober Heteromorphit, das Febererz älterer Mineralogen.

Plagisnit, von **Aláylog**, schief, in Beziehung auf die klinorhoms bische Arpstallisation, benannt und bestimmt von G. Rose (1834), analysirt von H. Rose (1834) und übereinstimmend von Audersnatsch (1837). Die Formel ist Pb ⁴ Sb ³ = Schwefel 21,16, Anstimon 36,71, Blei 42,13. Rammelsberg schreibt Pb ⁵ Sb ⁴, welches den Analysen nach näher kommt. — Wolfsberg am Harz.

Dufrenspfit, nach dem Mineralogen Dufrenop benannt und analhsirt von Damour (1845). Bergl: beim Kupfer den Jusat zum Artikel Enargit. Die Analyse Damour's stimmt nicht vollständig mit den späteren von Nason, Sträar-Escher und Uhrlaub. Damour's Analyse giebt Pb² Äs, d. i. ein Jamesonit mit Schwefelarsenit = Schwefel 22,08, Arsenit 20,76, Blei 57,16. Das Mineral sindet sich im Binnenthal in Wallis. Wieser hat (1839) zuerst darauf ausmerksam gemacht.

Bonrusnit, nach dem franz. Krystallographen Grafen v. Bournon, benannt von Brooke. Die erste Beschreibung dieses Minerals gab Ph. Raschleigh und Graf Bournon (1804). Es war zu Huel Boys, im Kirchspiel Endillion in Cornwallis vorgekommen. Hatschett hat es zuerst (1804) analysirt und kommt seine Analyse den späteren ziemlich nahe. Er giebt an: Schwefel 17,00, Antimon 24,23, Blei 42,62, Kupfer 12,80, Eisen 1,20.

Klaproth analysirte bann (1805) eine Barietät von Clausthal und (1807) andere von Andreasberg und Nanslo in Corntvallis. Genauer analysirte ihn H. Rose (1829) und stimmen dabei die späteren Analysen verschiedener Barietäten von Dufrenop (1837), Bromeis, Rammelsberg u. a. wesentlich überein. Die Nischung ist: Schwefel 19,72, Antimon 24,71, Blei 42,54, Kupfer 13,03.

Die Arhstallisation wurde von Bournon, Phillips, Levy, Mohs, Dufrenop u. a. bestimmt. — Die größten Arhstalle liesert ber Harz.

Nahestehend, vielleicht unreiner Bournonit, ist der Wölchit, nach der Wölch im Lavanthal in Kärnthen, benannt von Haidinger. Von Mohs bestimmt (1820), dessen prismatoidischer Kupferglanz. Nach Schrötters Analyse (1830) besteht er aus: Schwefel 28,60, Antimon 16,64, Arsenik 6,03, Blei 29,90, Kupfer 17,35, Eisen 1,40.

Belouit, von Bedoon, Rabel, benannt von Glocker. Werner's Nabelerz. Man hielt es anfangs für ein Chromerz. Es wurde zuerst von J. F. John (1811) analpsirt, welcher das Wismuth darin auffand. Eine genauere Analyse lieferte Frick (1834); mit welcher eine neuere von Hermann (1858) wohl übereinstimmt. Die Nischung ist: Schwest 16,71, Wismuth 36,20, Blei 36,05, Kupfer 11,04. — Beresowsk im Ural.

Haiding er nennt das Mineral Patrinit, nach Patrin, welcher es zuerst oberflächlich untersucht aber nicht richtig erkannt hat, wie John angiebt.

Robelst. J. Setterberg hat mir (1840) die Ehre erwiesen, ein Wismuthbleierz von Hvena in Schweben nach meinem Namen zu benennen. Es besteht nach seiner Analyse aus: Schwesel 19,65, Wismuth 25,20, Antimon 9,24, Blei 40,13, Eisen 2,96, Rupser 0,86.

Chiviatit, nach bem Fundort Chiviato in Peru benannt und beftimmt von Rammelsberg (1853), von Brooke aufgefunden. Rach
der Analyse von Rammelsberg ist die Mischung: Schwefel 17,76, Wismuth 62,96, Blei 16,72, Kupfer 2,56.

Wismuthbleierz von Schapbach im Schwarzwald. Die erste Nachricht von diesem Erz gab der Bergmeister Selb im Jahr 1793. Widemann (1794) und Emmerling (1796) haben es beschrieben und Klaproth hat es (1797) analysiet. Er giebt an: Schwesel 16,30, Wismuth 27, Blei 33, Silber 15, Eisen 4,3, Kupfer 0,90.

Euproplumbit, von cuprum und plumbum, wegen des Kupferund Bleigehaltes, benannt und bestimmt von Breithaupt (1844), analysirt von Plattner, wonach die Mischung wesentlich: Schwefel 15,07, Blei 65,01, Kupfer 19,92. — Chile.

Eine verwandte Mischung hat der Alisonit von Field (1859), welcher nach seiner Analyse enthält: Schwefel 17,00, Kupfer 53,63, Blei 28,25. — Coquimbo in Chile.

Clausthalit, nach dem Fundort Clausthal benannt von Beudant. Selenblei. Bestimmt von H. Rose (1824 und 1825). Er anaslysiste eine Barietät von Tilserode, übereinstimmend untersuchte Strommener (1825) eine andere von Lorenz Gegentrum bei Clausthal. Beide Analysen geben Pb Se = Selen 27,67, Blei 72,33.

Tilkwobit, nach dem Fundorte am Harz, benannt von Haidinger. Selenkobaltblei. Bestimmt und analysitt von Hose (1825). Die Analyse gab: Selen 31,42, Blei 63,92, Robalt 3,14, Eisen 0,45.

Rhaphanosmit, von ραφανίς, der Rettich und οσμή, Geruch, den rettigartigen Geruch vor dem Löthrohr andeutend. Selen bleistupfer. Bestimmt und analysirt von H. Rose (1825). Die Analyse gab: Selen 34,98, Blei 48,43, Rupfer 15,77, Silber 1,32. — Tilsterode am Harz.

Eine andere Verbindung von daher ist von H. Rose Selenkupferblei genannt worden. Sie enthält gegen 60 Procent Blei und 8 Procent Kupfer. Kersten hat (1840) Erze von ähnlicher Mischung bei Hildburghausen aufgefunden und analysirt.

ļ

Alteit, nach dem Fundort, dem Altai-Gebirge, benannt von Haisdinger. Bestimmt und analysirt von G. Rose (1830). Die Mischung entspricht Pb Te = Tellur 38,26, Blei 61,71.

Rayagit, nach dem Fundorte Nagyag in Siebenbürgen, benannt von Haidinger. Blättererz und Naghager-Erz Werner's. Dieses Mineral wurde mit Rückicht auf das Tellur zuerst von Klap-roth (1798) analysirt. Seine Analyse gab: Tellur 32,2, Blei 54,0, Gold 9,0, Silber 0,5, Rupfer 1,3, Schwesel 3,0. Damit stimmt eine Analyse von Brandes und annähernd eine von Ph. Schönlein (1853) überein, doch giebt der letztere 8—10 Procent Schwesel an, dagegen weichen die Analysen von Berthier (1833) bedeutend ab, indem dieser nur 13 Tellur und 11,7 Schwesel angiebt. Die Analysen von Fr. Folbert (1857) nähern sich denen Berthier's und geben 17—18 Tellur und 9,7 Schwesel.

Die Arhstallisation hat Phillips bestimmt.

Binkverbindungen.

Smithsnit, nach dem engl. Chemiker Smithson, benannt von Beudant. Werner's Galmei z. Thl. Zinkspath. Dieses Misneral und die folgende Species sind häufig vertvechselt oder auch für

gleich gehalten worden. Bergmann (1779. De Mineris Zinci. Op. II.) zeigte zuerst, daß die eine Art vorzüglich aus Rieselerde und Zinkoph, die andere aus Rohlensäure und Zinkoph bestehe. Für letztere, nun Smithsonit genannte Species, welche er von Holy Well in England analysirte, giebt er 28 Procent Rohlensäure und 65 Zinkoph an, nebst 6 Wasser. Genauere Analysen gab erst Smithson (1803) von Barietäten von Derbyshire und Sommersetshire. Diese entsprechen der Nischung: Rohlensäure 35,19, Zinkoph 64,81, und sind durch andere Shemiker bestätigt worden.

Die Krhstallisation scheint zuerst Breithaupt (1817) als rhomboedrisch bestimmt zu haben, bann Mohs, Wollaston u. a.

Ausgezeichnete Fundorte find Altenberg bei Aachen, Raibel und Bleiberg in Kärnthen, Chefft in Frankreich, Spanien, Rußland 2c.

Es schließt sich hier an die isomorphe Verbindung von kohlensaurem Zinkoppd und kohlensaurem Eisenoppdul, welche Monheim (1848) analysirt und näher kennen gelehrt hat, woher sie den Ramen Monheimit erhielt (Kapnit Breithaupt's). Im reinen Zustand ist sie wohl Fe C + Zn C, gewöhnlich mit Zn C gemischt. Altensberg bei Nachen.

Ferner die Verbindung von kohlensaurem Zinkoppd und kohlenssaurem Manganophdul, von welcher ebenfalls Ronheim (1848) Analysen geliesert hat und welche in ähnlicher Art, wie der Monheimit mit Zn C molecular gemengt ist. Ran könnte diese nach dem Fundorte Aachenit nennen. — Daß auch kohlensaures Bleioppd so vorkommen könne, sinden sich Andeutungen in dem Smithsonit von Nertschinsk, worin es von Berthier und von mir gesunden worden ist.

Als Cabmiumzinkspath bezeichnet Blum (1858) einen Zinkspath von Wiesloch bei Baden, welcher nach der Analyse von Long 3,36 Procent kohlensaures Cadmiumoryd enthält.

Horsinkit, wegen des Wasser- und Zinkgehaltes. Dieses Mineral von Bleiberg in Kärnthen analpsirte zuerst Smithson (1803). Er fand: Rohlensäure 13,5, Zinkoppt 71,4, Wasser 15,1. Die Analpse

einer sehr schönen Varietät von Santander in Spanien, von Petersen und Voit (1859) stimmt nahe mit der Mischung: Rohlensäure 13,61, Zinkopph 75,24, Wasser 11,15.

Calamin, von lapis calaminaris, bei Albertus Magnus (im 13. Jahrh.) und andern für den Galmei gebraucht. Werner's Galmei z. Thl. — Rieselzinkerz. Er wurde von Bergmann (1779) analysirt, welcher aber den Gehalt an Rieselerde und Zinkoryd wie 1:7 angab, während er nur 1:2,62 ist. Die erste genauere Analyse ist von Smithson (1802); sie kommt, wenn man den Verlust als Wasser nimmt, mit den späteren Analysen von Berzelius (1819), Berthier u. a. sehr nahe überein. Nach diesen ist die Mischung: Rieselerde 25,49, Zinkoryd 67,6, Wasser 7,45.

Die Arhstallisation hat Haup nur unvollständig gekannt, und die Hemimorphie nicht beobachtet, sie ist durch Mohs, Levh und G. Rose (1834) bestimmt worden, ferner von Dauber und Hessensberg (1858). Eine Monographie darüber hat A. Schrauf gesschrieben (Wiener Akad. 1859).

1

1

Die Phroelectricität der Arpstalle untersuchte Köhler (1829) und P. Rieß und G. Rose (1843), welche das Ende, an welchem gerwöhnlich die Flächen der Rhombenphramide von 132° 9' auftreten, als antilog, das entgegengesetzte als analog erwiesen. Daß die Arpstalle durch Erwärmen electrisch werden, hat übrigens schon Haup im Jahre 1785 gefunden.

Smithsonit und Calamin, sog. Galmei, sind die wichtigsten Zinkerze. Sie werden schon von Glauber (1657) Zinkminer genannt. Lange ehe man das Zink kannte, wendete man den Galmei zur Messingbereitung an, und spricht von dieser Legirung schon Ariskoteles, der sie Rossinöcisches Erz nennt (die Rossinöcier wohnten am schwarzen Meere). Bei Plinius heißt die zur Messingbereitung taugliche Substanz cadmia. Der Borgang dabei und daß das Zinkmetallisch mit dem Rupfer sich verbinde, wurde erst von Stahl (1718) klar erkannt. Die Darstellung des Zinks scheint seit 1730 in England stattgefunden zu haben; nach Wallerius hat Swab

1738 aus Galmei und Blende Zink im Großen dargestellt zu Westerwick in Schweden. Rach Karsten mag die Zinkproduction in ganz Europa dis zum Jahre 1808 jährlich nur 3000 bis 4000 Centner betragen haben, gegenwärtig hat sie sich außerordentlich gesteigert und kann für Desterreich auf jährlich 18,800 Centner, für Belgien auf 400,000 Centner, England 16,000 Centner, Preußen 693,446 Centner angeschlagen werden.

Billemit, nach dem ehemaligen Könige der Niederlande, Wilshelm I., benannt von Levy, welcher die Species zuerst (1829) bestimmt hat. Die Mischung ist nach der Analyse von Banuxem und Keating (1824), so wie nach der von Thomson (1835), Delesse (1848) und Monheim: Kieselerde 27,54, Zinkopyd 72,46. — Nachen und Franklin in Neu-Jersey.

Nach den Untersuchungen von Delesse und Descloizeaux (1846) und ebenso nach Herrmann (1849) ist der Troostit, von Shepard nach dem Professor G. Troost zu Rashville benannt, ein etwas manganhaltiger Willemit. — Sterling in Reu-Jersep.

Mancinit, nach dem Fundort Mancino bei Livorno benannt, soll nach Jaquot Zn Si sein.

Hopeit, nach dem schottischen Chemiker Hope, benannt von Brewster und krystallographisch von Haidinger beschrieben (1825), ist ein cadmiumhaltiges Zinkerz, nach Nordenskiöld (1825) in Berbindung mit einer Metallsäure, nach Levy (1845) mit Borsäure oder Phosphorsäure.

Goslarit, nach Goslar, in dessen Nähe das Mineral am Rammelsberge vorkommt, benannt von Haidinger. Zinkvitriol. Zuerst analysirt von Schaub (1801), dann von Klaproth (1810) und Beudant (1832), der ihn Gallizinit nannte. Beudant analysirte eine Barietät von Chemnit, welche der Mischung des künstlichen Zinkvitriols entspricht: Schweselsäure 29,73, Zinkoppd 30,13, Wasser 40,14. Die übrigen Analysen geben zu wenig Schweselsäure an.

Die nahe Uebereinstimmung der Arpstallisation des Zinkvitriols und des Bittersalzes zeigte zuerst Bernhardi, welcher aber ihr

Krystallspstem für quadratisch nahm, wie auch Haup und Romé de l'Jele anfangs für den Zinkvitriol. Wohs bestimmte die Krystallissation als rhombisch und seine Messungen bestätigten den erwähnten Isomorphismus.

Röttigit, benannt nach D. Köttig, welcher das Mineral (1849) analysirte. Er berechnet aus seiner Analyse die Mischung: Arsenikssäure 37,24,. Zinkoppd 39,44, Wasser 23,32. — Grube Daniel bei Freiberg.

Bahnit, nach dem schwedischen Chemiker Gahn, welcher es entstedte, benannt von Moll. Edeberg hat das Mineral zuerst unterssucht (1805) und Automolit genannt von αὐτόμολος Ueberläuser, "weil es durch seinen Zinkgehalt sich den metallischen Mineralien nähert und seine übrigens so nahe Verwandtschaft mit den erdigen Fossilien gleichsam verleugnet." Nach Edeberg enthielte die Barietät von Fahlun 60 Procent Thonerde und 24,25 Zinkoryd, nach Vauquelin (1806) 42 Thonerde und 28 Zinkoryd. Genauere Analysen gab Abich (De spinello. 1831). Nach ihm enthält der Gahnit von Fahlun Thonerde 57,34, Zinkoryd 31,22, Eisenorydul 5,74, Talkerde 5,46. Die Formel ist die des Spinells. Die übereinstimmende Krystallisation hat schon Hisinger (1805) erkannt. — Fahlun, Franklin in Neu-Jersey.

Hier schließen sich an der Kreittonit und der Dysluit.

Der Kreittonit, von **2017000, stärker, weil er schwerer als andere Spinelle. Dieses Mineral wurde von mir im Jahre 1831 als ein schwarzer Spinell erwähnt, welchen ich damals zum Pleonast stellte. Breithaupt bezeichnete ihn im Jahre 1847 als Spinellus superior und schickte mir eine zur Analyse hinreichende Quantität davon. Meine Untersuchung ergab einen Zinkspinell mit Fe Fe, wossur ich den dem Breithaupt'schen angepaßten Namen Kreittonit wählte. Die Mischung ist: Thonerde 49,73, Eisenoryd 8,70, Zinkoryd 26,72, Eisenorydul 8,04, Manganorydul, 1,45, Talkerde 3,41. — Boden: mais in Bayern.

Dysluit, von die, schwer, und diw, auflösen, weil er vor dem kobell, Geschichte ber Mineralogie.

Löthrohr in Flüssen schwer auflöslich ist. Er wurde entdeckt von Reating und analysirt von Thomson (1835). Danach ist die Mischung (berechnet): Thonerde 31,55, Eisenorph 30,07, Eisenorphul 11,98, Manganorphul 7,86, Zinkorph 17,40. — Sterling in Neusgersep.

Franklinit, nach Benjamin Franklin, benannt von Berthier, der ihn zuerst (1822) analpsirte. Er gab nebst Sisen- und Mangan- orhd 17 Procent Zinkorhd an. 1831 analpsirte ihn H. Abich, und giebt 10,81 Procent (resp. 10,93) Zinkorhd an. Nach einer Analhse von Dickerson enthält er 21,7 Zinkorhd und nach Rammelsbergs Analhsen (1859) steigt der Zinkorhdgehalt bis 25,5 Procent. Er glaubt für das Mineral die Formel R³ H ableiten zu können. — Franklin in Neu-Jersey.

Zinkit. Wurde (1810) von Bruce beschrieben und als Zinkoppb mit Eisen- und Manganoppb erkannt. Berthier gab 12 Procent Manganoppbul darin an, nach Hapes und Whitney (1848) ist das reine Mineral nur Zinkoppb.

Die Krhstallisation wurde von Phillips bestimmt. Sparta in Neu-Jersey. — Das Mineral heißt auch Rothzinkerz und bei Zippe Horoklas.

Sphalerit, σφαλερός, betrügerisch. Zinkblende, Blende Werners. Pseudogalena des Wallerius. Wurde in Schweben von Swab schon 1738 zur Darstellung von Zink benützt. Bergmann bespricht die Phosphorescenz des geriebenen Sphalerit von Scharfenderg in Sachsen und hat ihn analysirt (1779). Er giebt an: Zink 64, Eisen 5, Schwefel 20 2c., in andern Barietäten sindet er anderen Zinkgehalt, die Analysen waren meist mit unreinem Raterial angestellt. Die Analyse von Thomson (1814) giebt zu wenig Schwefel; die Analyse von Arsvedson (1822) kommt mit der Rischung Zn überein, und die zahlreichen spätern Analysen von Berthier, Löwe, Kersten, Henry, Smith u. a. haben diese Rischung bestätigt. Schwefel 32,97, Zink 67,03.

Berthier hat in einer englischen Barietät 1,5 Procent Cabmium

gefunden und Löwe (1837) 1,78 Cadmium in der strahligen Barietät von Przibram.

Die Arpstallisation ist zum Theil schon von Romé de l'Isle und von Haup bestimmt worden, Mohs fügt noch das Trapezdodekaeder hinzu und giebt auch ein Tetraksheraeder an.

Hier schließt sich an der Marmartit nach dem Fundort Marmato in Südamerika, benannt und analhsirt von Boufsingault (1829), wesentlich: Schwefelzink 77,1, Schwefeleisen 22,9. **Rommt** nach Bechi auch zu Bottino in Toskana vor.

Boltit, Boltin, nach dem französischen Minenchef Voltz, benannt und analysirt von J. Fournet (1833). Ist wesentlich: Schweselzink 82,77, Zinkoryd 17,23. Rosieres im Departement des Pup de Dome. Findet sich nach J. F. Vogl und J. Lindacker (1853) auch zu Joachimsthal. — Kersten beobachtete ihn als zinkischen Ofenbruch.

Nach G. Ulrich ist gediegen Zink zu Victoria in Australien vorgekommen. (1856).

Cadminm.

Greenodit, nach dem Entdeder Lord Greenod, benannt von Thomson, und bestimmt von J. Brooke und A. Conell (1840). Ist nach Conells und Thomsons Analyse (1840) Schwefelcadmium mit: Schwefel 22,36, Cadmium 77,64. — Sehr selten. Bishoptown in Schottland.

Lord Greenock untersuchte das Mineral zuerst und zeigte dem Professor Jameson, daß es keine Zinkblende sehn könne.

Die Arhstallisation wurde von Breithaupt und Descloizeaux bestimmt.

Das Cadmium wurde gleichzeitig von Hermann, Besitzer der chemischen Fabrik zu Schönebeck, von Stromeper, Meißner und Karsten entdeckt. Hermann gab die erste Nachricht davon im Jahre 1818, im Mai und im September desselben Jahres veröffentlichte

Strome per die vollständige chemische Untersuchung des Metalls, welches er Cabmium nannte, weil es sich hauptsächlich im Osenbruch, endmin sornneum, vorsindet. Die erste Entdeckung geschah mit Zinkendmin sond aus schlesischen Zinkerzen. Karsten schlug für das Metall den Namen Melinum vor, von melinus, quittenartig, um an die gelbe Farbe seiner Schweselverbindung zu erinnern, Gilbert den Namen Junonium und John und Staberoh nannten es Klaptothium.

Nickelverbindungen.

killerit, nach dem schottischen Krystallographen B. H. Miller, benannt von Haibinger. Haardies Werners. Das Mineral wurde (1810) von Klaproth untersucht, welcher eine kleine Renge davon in Königswasser auflöste und darin nur Rickloryd fand, da er die gebildete Schweselsaure übersah. Er hielt es also für gediegen Rickl mit Spuren von Kobalt und Arsenik, wie das Löthrohr angab. Berzelius zeigte vor dem Löthrohr, daß es Schweselnickel sey, und im Jahre 1822 analysirte es Arsvedson, wonach die Rischung wesentlich: Schwesel 35,54, Rickl 64,46. Zu gleichen Resultaten führten die Analysen der Barietät von Camsdorf dei Saalseld von Rammelsberg und von Friedrichszeche dei Oberlahr von Schnabel (1849). Die Krystallisation haben vorzüglich Riller und Breitz haupt bestimmt.

Capuit, nach dem Fundorte Sahn: Altenkirchen von mir benannt und (1836) unter dem Namen Nickelwismuthglanz bestimmt. Die Analhse gab: Schwefel 38,46, Wismuth 14,11, Rickel 40,65, Robalt 0,28, Eisen 3,48, Rupser 1,68, Blei 1,58. Schnabel hat eine ähnliche Verbindung von daher analhsirt und darin 22 Nickel und 11 Kobalt gesunden.

Linnsit, nach Linnäus, benannt nach Haidinger. Robalte nickelties von Rammelsberg. — Bon Wernekink (1826) analpsirt,

wurde er als ein Schwefelkobalt betrachtet; Schnabel und Ebbing: haus zeigten (1849), daß er mehr Nickel als Robalt enthalte.

Ihre Analpsen differiren ziemlich stark und geben: Schwesel 42, Nickel 33,6—42,6, Kobalt 22—11, Eisen 2,3—4,7. Müsen in Siegen. — Aehnliche Mischungen sinden sich zu Finksburg, Carrol County in Maryland und zu La Motte in Missouri nach Genth. (1857). — Der Name Siegenit, welcher für diese Species bestand, so lange nach Wernekink ein reiner Kobalt-Linnéit anzunehmen war, fällt nun weg oder gilt nur als Synonymum.

Gersborfiit, nach dem österreichischen Hofrath Gersdorff, von Löwe. Nickelarsenikglanz, Rickelglanz. Schon von Cronstedt (1758) unter dem Namen "weißes Nickelerz" von Loos erwähnt, welches von Pfaff mit einem Verluft von fast 7 Procent analy: firt wurde, genauer von Berzelius (1820). Mit dessen Analyse stimmen wefentlich die späteren von Rammelsberg, Schnabel und Bergemann mit Barietäten von Harzgerobe, Müsen und Ems, und führen zu der Mischung: Schwefel 19,36, Arsenik 45,54, Nickel 35,13. Von etwas abweichender Mischung ist das (1844) von mir Amoibit genannte Mineral von Lichtenberg in Bayern. Ich benannte es so, weil es als ein Analogon des damals für Co2 S3 geltenden Linnéit sich zeigte mit Vertauschung (αμοιβή) von Nickel gegen Robalt und theilweise auch von Arsenik gegen Schwefel. Ich habe es bann bem Gersborffit (älteren Nickelarsenikglanz) zugetheilt, in der Voraussetzung, daß dieser dieselbe Mischung habe. Es scheint dieses aber nicht der Fall zu sehn und die Formeln beider weisen immer noch auf erhebliche Verschiedenheit hin. Für das Mischungs: gewicht von As = 4.7 ist der Amoibit 2 Ni $+3\frac{A}{S}$, der Gersdorffit

$$2 Ni + 4 \frac{A}{S}$$

j

ļ

ľ

J

Ĭ

ļ

ļ

ļ

ţ

ļ

1

ļ

G. Rose hat (1833) die Vermuthung ausgesprochen, daß zu erswarten seh, man werde an den Arpstallen des Gersdorffit wegen seiner chemischen Aehnlichkeit mit dem Robaltin (Glanzkobalt) die Flächen

des Pentagondodelaebers auffinden. Ich habe sie auch (1834) an Ary: stallen von Sparnberg aufgefunden.

Mimannit, nach dem kurhessischen Mineralogen J. Chr. Ullsmann, welcher das Mineral zuerst analysiste (um 1803), benannt von Fröbel. — Nickelantimonglanz. Ullmann giebt von einer Probe aus dem Sayn'schen neben dem Antimon 9,9 Arsenik an. Klapsoth analysiste ihn (1815) ebendaher und giebt 11,75 Arsenik an; Hose gab (1829) Analysen einer Probe von Landskrone im Siegensichen ohne Arsenik. Sie entsprechen der Mischung: Schwesel 15,21, Antimon 57,19, Nickel 27,60.

Ist Gersborffit mit Antimon statt Arsenik.

Ridelin, Rothnidelfies, Rupfernidel. Diefes am baufigsten vorkommende Nidelerz wird zuerst bei Hiarne (1694) erwähnt. Ran hielt es seiner Farbe wegen für ein Aupfererz, und da man davon kein Rupfer ausbringen konnte, so gaben ihm die Bergleute den als ein Schimpfwort geltenden Ramen Rickel. Eronstedt entdeckte im Jahre 1751 ein bis dahin unbekanntes Metall in einem Erz aus den Robaltgruben in Helfingland und 1754 daffelbe im sog. Rupfernickel, woher er ihm dann den Namen Nickel gab. Er untersuchte sein demisches Verhalten und kannte als bezeichnend dafür unter andern auch die blaue ammoniakalische Lösung seines Oryds. Mit Untersuchung des Erzes haben sich weiter Sage (1722) und Bergmann (1775) beschäftigt. Eine Analyse von Sage giebt 22 Arsenik und 75 Nickel. Genauere Analysen gaben Pfaff und Stromeper (1817). Lettere führt zu der Mischung: Arsenik 56,44, Rickel 43,56. Damit stimmen die Analysen von Scheerer, Sukow, Ebelmen, Bäumler u. a. im Wesentlichen überein.

Die Arhstallisation hat Brooke zuerst als hexagonal bestimmt (1831); Breithaupt bestimmte sie (1833) als rhombisch, dann (1835) auch als hexagonal, ebenso Glocker und Hausmann.

Harz, Riechelsborf in Heffen, Sachsen, Böhmen, Steiermark 2c. Die Bergwerke von Joachimsthal in Böhmen liefern jährlich 100 Centner Nickel, die von Schladming in Stehermark 60 Centner. — Die Legirung des Nickels mit Kupfer und Zink, Argentan (Packfong der Chinesen) wird seit 1823 dargestellt und verarbeitet. Ein Pfund Nickel kostet 7 fl. dis 7 fl. 30 kr.

Chloanthit, von $\chi \lambda o \alpha v \vartheta \dot{\gamma} \varsigma$, aufleimend, grün ausschlagend, wegen der öfters stattsindenden Oxydation zu Nickelarseniat. Weißenickellies. Beide Namen sind von Breithaupt, der das Mineral zuerst näher bestimmte (1832). Gleichzeitig wurde es von Hosmann analysirt, Barietät von Schneeberg. Nach dessen Analyse ist die Dischung wesentlich: Arsenik 72,15, Nickel 27,85. Dahin sühren auch die spätern Analysen der Barietäten von Riechelsdorf von Broth, von Kamsdorf von Rammelsberg u. a. Meistens ist ein Neiner Theil Rickel durch Kobalt und Eisen vertreten.

Breithaupt hat (1846) die Beobachtung gemacht, daß obige Verbindung in zweierlei Krystallisation vorkomme, rhombisch und tesseral. Er nennt das erstere Weißnickelkies, das letztere Chloansthit. — Dana gab dem rhombischen Weißnickelkies den Namen Rammelsbergit nach dem Mineralogen und Chemiker C. F. Rammelsberg.

Breithauptit, nach Breithaupt, benannt von Haidinger. Antimonnickel. Bestimmt durch Stromeher und Hausmann (1833). Die Mischung ist nach Stromehers Analyse: Antimon 67,46, Nickel 32,54. — Andreasberg am Harz.

Die Arpstallisation haben Hausmann und Breithaupt bestimmt und die Jomorphie mit dem Nickelin dargethan.

Aunabergit, nach dem Fundorte Annaberg am Harz, benannt von Haidinger. Nickelocker. Nickelblüthe. Zuerst von Lampadius als eisenhaltiges Nickeloppd bestimmt. Strome per hat ihn (von Riechelsdorf) analysirt (1817). Die Analyse gab wesentlich die Mischung: Arseniksäure 38,62, Nickeloppd 37,24, Wasser 24,14. Damit stimmen nahezu die Analysen von Barietäten von Allemont nach Berthier und von Schneeberg nach Kersten.

Wasserfreies Nickelarseniat hat Bergemann (1858) beschrieben und analysirt. Es kamen zu Johanngeorgenstadt zwei Nischungen vor, die eine wesentlich bestehend aus Arsenissäure 50,91 und Rickelsoph 49,09, die andere aus Arsenissäure 38,09 und Rickeloph 61,91. Damit zusammen sanden sich oktaedrische Arpstalle, welche Bergemann als Nickeloph bestimmte.

Pyromelin, von xõq und µήλevos, hellgelb, weil sich das grüne Mineral beim ersten Erhitzen vor dem Löthrohr hellgelb färbt. Dieses Mineral ist im Jahre 1825 auf der Friedrichsgrube bei Lichtenberg im Bahreuthischen vorgesommen und von mir (1852) bestimmt worden. Es ist wesentlich wasserhaltiges schweselsaures Nickelogyd, gemengt mit etwas arsenichter Säure.

Ridelsmaragd, bestimmt von B. Silliman jun. (1848), ansangs als Nidelogydhydrat, dann als Carbonat. Die Resultate seiner Anaslyse wurden (1853) von J. L. Smith und G. J. Brush bestätigt. Danach ist die Mischung: Rohlensäure 11,76, Ridelogyd 59,37, Wasser 28,87. — Texas in Pennsylvanien.

Ridelgymuit, von F. A. Genth bestimmt und analysirt (1852). Die Analyse sührt wesentlich zu der Mischung: Rieselerde 35,48, Nickelogyd 28,43, Talkerde 15,36, Wasser 20,73. — Texas in Pennsylvanien. — Ist ein Deweylit oder Gymnit, in welchem ein großer Theil der Talkerde durch Nickelogyd vertreten ist.

Kobaltverbindungen.

Schweselssbalt, bestimmt und analysirt von Middleton (1846). Ist nach ihm Co = Schwefel 34,78, Robalt 65,22. — Findet sich zu Rabschputanah in Hindostan.

Carollit, nach dem Fundorte Caroll in Maryland, bestimmt und analysirt von W. L. Faber (1852). Dasselbe Mineral wurde (1853) mit sehr verschiedenen Resultaten in Beziehung auf die Quantitäten der Mischungstheile von J. L. Smith und G. J. Brush analysirt; ihre Analyse wurde von F. A. Genth (1857) bestätigt. Danach ist die Mischung: Schwefel 41,10, Kobalt 38,52, Kupfer 20,38, ein Analogon zum Linnéit.

Eine ähnliche Verbindung von Riddarhyttan in Schweden hat Hisinger analysirt. Diese wird schon von Brandt (1746) erwähnt.

Askaltin, von Beubant. Glanzkobalt. Bei Cronstedt (1770) Cobaltum cum serro sulphurato et arsenicato mineralisatum. Klaproth analysirte (1797) die Barietät von Tunaberg in Sübermannland, übersah aber den Schweselgehalt (er giebt nur 0,5 Schwesel an). Tassaert (1800) gab ihn auch nur zu 6,5 an. Stromeher bestimmte zuerst (1817) die Mischung, sie ist nach seiner Analyse wesentlich: Schwesel 19,14, Arsenik 45,00, Robalt 35,86. Die Analysen der Barietäten von Grube Philippshossnung dei Siegen, von Schnabel (1846), von Orawicza im Banat von Hubert und Patera (1847) u. a. haben diese Mischung bestätigt. Oesters ist etwas Robalt durch Eisen vertreten. — Bergl. die solgende Species.

Die Arhstallisation haben schon Romé de l'Isle und Haup bestimmt. Cobalt gris.

Glautsdot, von plauzóg, grünlichblau, blau, und dorng, dorno, Geber, weit das Mineral zur Bereitung der Smalte gebraucht wird, benannt und bestimmt von Breithaupt (1849). Analhsirt von Plattner: Schwefel 20,21, Arsenik 43,20, Robalt 24,77, Eisen 11,90.

Nach Breithaupt ist die Arhstallisation rhombisch, isomorph mit Arsenopprit. Findet sich zu Huasko in Chile. Breithaupt stellt hieher auch die vorhin erwähnten Erze von Drawicza, welche Hubert und Patera analysirt haben.

Smaltin, von der daraus bereiteten Smalte, benannt von Beu: dant. Speiskobalt. Weißer Speiskobalt. Werner untersichied weißen und grauen Speiskobalt. Es war von ihrer Mischung bekannt, daß sie wesentlich Arsenik und Robalt enthielten, sie wurden aber öfters mit dem Glanzkobalt verwechselt. John analysirte (1811) eine fasrige Barietät von Schneeberg und fand: Arsenik 65,75, Kobalt 28, Eisenorhd 5, Manganorhd 1,25, Stromeher gab (1817) die

erste genauere Analyse des krystallisirten von Riechelsborf, Barrentrapp (1840) die einer Barietät von Tunaberg; Scheerer und Wöhler, Jäckel, Smith u. a. haben Analysen geliesert.

Berzelius beutete die bekannten Mischungen als Co As und Co As Die neueren sehr zahlreichen Analhsen geben nicht nur noch andere Verhältnisse, sondern zeigen auch einen so mannigsaltigen Wechsel von Kobalt, Nickel und Eisen, daß es sehr schwer ist, die Gränzen für bestimmte Species abzustecken; es kommt dazu, daß die Trennung des Robalt- und Nickeloxyds mancherlei Schwierigkeiten hat und also die älteren Analhsen nicht verlässig sehn können.

Die Normalmischung des Smaltin dürfte sich der Formel Co As² nähern und sind die kobaltreichsten Mischungen hieher zu rechnen. Arsenik 71,81, Kobalt 28,19.

Zunächst steht die Species Skutterudit, nach dem Fundorte Skutterud in Norwegen benannt von Haidinger. Von Breithaupt bestimmt (1828) und Tesseralkies benannt. Von Scheerer und Wöhler (1838) analysirt. Die Analysen führen zu der Formel Co As³ = Arsenik 79,04, Robalt 20,96. — Die dritte Species begreift die Mischungen R As², worin R Robalt, Nickel und Eisen. Diese Species hat Breithaupt Safflorit genannt. Es gehört hieher ein Theil von Werners grauem Speiskobalt. Er wurde von Hofmann, Klauer, Langer und von mir analysirt, enthält neben Robalt wechselnde Mengen von Nickel und Sisen. Kommt zu Schneeberg und Riechelsdorf vor. — Diese Species sind von gleicher Krystallisation, welche schon von Komé de l'Isle und Haup bestimmt worden ist.

Sie sind mit dem Kobaltin die wichtigsten Kobalterze. In ihnen hat der schwedische Chemiker G. Brandt im Jahre 1733 das Kobaltmetall entbeckt, welches 1780 von Bergmann bestätigt wurde. Die Robalterze kannte man im 16. Jahrhundert und wurde in der ersten Hälfte desselben ihre Eigenschaft, das Glas blau zu färben, von Christoph Schürer, einem Glasmacher im Erzgebirg, entdeckt. Anfangs gebrauchte man zur Bezeichnung solcher Erze das

Wort Robolt, welches auch für seindliche Berggeister galt, quae spectra vero, sagt Wallerius, non alia sunt quam vapor arsenicalis, ab his mineris cobalti, plerumque arsenicalibus dependens. Das Wort Robalt gebraucht schon Basilius Valentinus im 15. Jahrhundert. Die meisten Erze dieser Art liesern: Sachsen, 8200 Centner, Böhmen 4000, Hessen 2000 und Norwegen 2600.

-

Erythein, von Loudos, roth, benannt von Beubant. Koboltblithe Werners. Bei Cronstedt (1770) Ochra cobalti rubra indurata. Wurde zuerst von Bergmann (1780) untersucht, welcher ihn schon als arseniksaures Kobaltoryd erkannte. Chr. Fr. Buch olz (1809) sand: Arseniksaure 37, Kobaltoryd 39, Wasser 22. Ferner analysirten das Mineral Laugier und Kersten (1844). Die Analysen führen zu der Mischung: Arseniksaure 38,25, Kobaltzoryd 37,85, Wasser 23,90. Die Krystallisation ist von Rohs bestimmt worden. Den Isomorphismus mit Vivianit bemerkt G. Rose (1833). — Schneederg, Riechelsdorf 2c. Einen 11 Procent Nickelzoryd enthaltenden Erythrin von Foachimsthal in Böhmen hat Lindsacker (1858) analysirt.

Der sog. Kobaltbeschlag ist nach Kersten ein Gemenge von Erythrin und Arsenit.

Roselit, nach G. Rose, benannt und krystallographisch bestimmt von Levy (1824). Enthält nach der Untersuchung von Children: Arseniksäure, Robaltoxyd, Kalkerde, Talkerde und Wasser. — Sehr selten zu Schneeberg in Sachsen.

Lavendulan, von der Lavendelfarbe nannte Breithaupt (1837) ein Mineral von Annaberg im sächsischen Erzgebirg, welches nach Plattner Arseniksäure enthält und die Orphe von Robalt, Nickel und Kupfer.

Bieberit, nach dem Fundort Bieber im Hanau'schen benannt von Haidinger. Robaltvitriol. Der Hanau'sche wurde zuerst (1807) von Kopp chemisch untersucht. Er gab 19,7 Procent Schweselsäure an. Eine genauere Untersuchung derselben Barietät ist die von Winkelsblech (1836) und die reinsten Barietäten von der Grube Glücksstern

bei Siegen bat neuerlich Schnabel anzloffet. Danach ift die Mischung: Schweielfäure 26,37, Arbaltogen 25,53, Baffer 46,19.

Ibbelen, von ånstölen, Ruf, benannt von Breitbaupt. Erktobalt ber älteren Mineralogen. Ben Alaproth (1797) wurde eine unreine Barietät von Rengerstorf in der Oberlaufit, amalvürt, von Töbereiner der bei Saalield in Ibüringen vorfommende und ebenderselbe von Rammelsberg (1842). Er ist eine wasserhaltige Verbindung von Manganperoryd mit Kobalt- und Amsseroryd. Annähernd K Mn² + 4 aq. Rammelsberg giebt an: Manganperoryd 49,5, Robaltoryd 19,45, Kupseroryd 4,35, Eisenoryd 4,56, Wasser 21,24....

Eisen und Eisenverbindungen.

Sebiegen Gifen. Ballerins erwähnt (1778), daß lange geftritten worben seh und noch gestritten werbe, ob natürliches metallisches Eisen vorkomme. Er seinerseits zweiste nicht baran. citirt ein solches vom Senegal und in kleinen Körnern von Eiben: ftod und aus Stepermark. Man hatte aber schon im Jahre 1751 zu Agram in Croatien eine Masse gebiegen Gisen von 71 Pfunden vom himmel fallen sehen und im Jahre 1749 wurde eine Sisenmasse bei Krasnojarsk in Siberien von einem Rosaden entdeckt, welche Pallas 1775 nach Petersburg bringen ließ und deren Beschaffenheit und Vorkommen den Gedanken eines künstlich dargestellten Sisens ausschloß und meteorischen Ursprung andeutete, worauf Chladni (1794) einen solchen angenommen und geltend gemacht hat. Die erwähnte Eisenmasse, die Pallas'sche genannt, hatte ursprünglich ein Gewicht von 1600 ruffischen Pfunden, gegenwärtig wiegt sie noch 1270 ruffische Pfunde. Schon im Jahre 1780 hat Bergmann einige chemische Versuche mit diesem Eisen angestellt und hielt es für ein Raturprobult.

Ueber den Fall des Agramer-Eisens hat Haidinger speciell

berichtet, indem er eine betreffende Urkunde über die stattgehabte Zeugens vernehmung mittheilt (Sipungsberichte der math. naturw. Classe d. k. Akad. B. XXXV. 1859). Es wird dabei auch bemerkt, daß an gesschnittenen Platten dieses Sisens A. Widmannstätten (Director des k. k. Fabriks-Produkten-Cabinets) im Jahre 1808 zuerst die Entsbedung der nach ihm benannten Aepsiguren gemacht habe und auf sie ausmerksam geworden seh, als er die Wirkung des Anlausens im Feuer untersuchte. Als nämlich die Farbe der Hauptmasse von Strohzgelb in Brandgelb, Violett und Blau übergegangen war, blieben noch regelmäßig in's Dreieck gestellte Gruppen paralleler strohgelber Linien sichtbar, die blauen und violetten Zwischenräume etwa 1/4 bis 1/2 Linie breit, die strohgelben Linien etwa von dem vierten die sechsten Theil der Breite. Erst nach dieser Wahrnehmung machte er die Aepversuche mit Salpetersäure.

i

-

Nach dem Freiherrn v. Reichenbach, welcher ausführliche Abhandlungen über die Meteoriten mitgetheilt hat (in Poggendorffs Annalen. 1858) sind außer dem Agramer-Gisen noch zwei dergleichen Massen unmittelbar beim Niederfallen beobachtet worden. Die eine fiel zu Charlotte in Discon County in Tenessee am 1. August 1835 und die andere zu Hauptmannsdorf (Braunau) in Böhmen am 14. Juli 1847. Andere als Meteoreisen erkannte Massen sind: der sog. verwünschte Burggraf von Elbogen in Böhmen, ursprünglich im Gewicht von 191 Pfunden; eine im Jahr 1783 von Don M. Rubin de Celis untersuchte Masse von Tucuman in Südamerika auf 300 Centner geschätzt, eine 1784 von Domingos da Motto Botelho am Bache Bendego in Brafilien entdeckte Masse, von Martius auf 173 Centner geschätzt; eine 1793 in der Cap-Colonie gefundene Masse, deren Gewicht nach Barrow gegen 300 Pfund betragen hat; eine am Red Miver in Louisiana gefundene, über 3000 Pfund schwere Masse; eine 1805 bei Bitburg im Trier'schen entdeckte ursprünglich gegen 3300 Pfund schwer; eine bei Bohumilit in Böhmen i. J. 1829 aufgefundene von 103 Pfunden.

Weiter sind bemerkenswerth die Eisenmasse von Lenarto, 194

Pfunde ichwer, welche 1814 im Balde Lenartunka auf dem böchsten Rarvathengipkel gefunden wurde; das Etien von Arva in Ungarn, mebrere Stücke von 1—70 Pfund, 1844 aufgefunden, und eine große Renge von Körnern und Stücken bis 14 koth, in demielben Jahre im Magura-Gebirg in Ungarn beim Schürfen auf Eisenkein entdeckt; das Receveisen von Seeläsgen im Kreise Schwiebus, Frankfurter Regierungsbezirk, 218 Pfunde schwer, im Jahre 1847 entdeckt.

In Amerika: das Meteoreisen von Texas, 1635 Pfunde schwer; das von Walker: County, Alabama (von Trooft 1845 beschrieben), eine birneniörmige Masse von 165 Psiund; von Babbs Mühle, Green County in Tennessee, zwei Massen, die eine von 12—14 Psiund, die andere von 6 Psiund; von Burlington, Ostego County, in Reu-York, von 150 Psiund, im Jabr 1819 ausgepflügt; von Hommoney Creek, Buncombe County, in Nord: Carolina, 27 Psiund; von Murstreesbord, Rutbersort County, in Tennessee, 19 Psiund.

Aus Asien kennt man eine Meteoreisenmasse von Singhur, bei Pouna im Decan, welche 31 Pstund wog; aus Afrika vom Löwenskusse im großen Namaqualand eine von 178 Pstund, und eine vom Dranje: River Distrikt im südlichen Afrika von 328 Pstund.

Außer den hier erwähnten größeren Rassen von Reteoreisen kennt man noch viele kleinere und sind nur wenige Reteorsteine, die nicht dergleichen enthalten. Dagegen sind die Fälle von natürlich vorkommendem gediegen Eisen nichtmeteorischen Ursprungs dis jest sehr spärlich bekannt und zum Theil noch zweiselhaft.

Dahin gehört das gediegen Eisen von Groß-Ramsdorf in Sachsen, welches Alaproth (1807) analysirt und worin er kein Rickel und 6 Procent Blei und 1,5 Procent Rupfer fand; ferner ein solches von Canaan in Connecticut gangartig in Glimmerschiefer gefundenes, welches im Jahr 1826 vom Major Barall entdeckt wurde und nach Shepard 91,8 Eisen und 7,0 Rohle enthält; und das (1841) von J. F. Bahr in einem Stück s. g. versteinerten Holzes von einer schwimmenden Insel bei Ratharinenholm in Smaland gefundene, welches er Sideroferrit benannte und durch Reduction eines

Eisensalzes innerhalb der Holzellen entstanden betrachtet. (In dieser Beziehung hießt Siederoferrit entweder Eiseneisen, von oldnoos, Eisen, und ferrum, Eisen, oder ist unrichtig, wenn sidera, die Sterne, für die Zusammensetzung gebraucht sehn sollen, da dieses Eisen nicht meteorischen Ursprungs ist.)

Unter den älteren Angaben findet sich, daß Marggraf eine Stuse zwischen Sibenstod und Johanngeorgenstadt gefunden habe, welche diegsames Eisen enthalten, und daß mit demselben trystallisirter Granat verwachsen gewesen set, auch sehen daran die Saalbänder vorhanden gewesen, welche aber nicht näher beschrieben sind. Pöhsch berichtet, er habe ein bergleichen Eisen aus der Eibenstodergegend besessen, mit ansitzendem Gestein und Schwefelsies. Karsten beschrieb eine Stuse von Großtamsdorf, an welcher gediegen Eisen mit Brauneisenstein, Sisenspath und Schwerspath verwachsen gewesen seh. Ein Stüdgediegen Eisen habe Baron v. Hüpsch in der Eisel unter Eisensteinen, die aus einer Grube gesördert worden, gefunden und ebenso Geh. R. Gerhard eines zu Tarnowit in Oberschlessen unter frisch geförderten Eisensteinen u. s. w. Bergl. darüber Chr. Gottl. Pöhsch Rurze Darstellung der Geschichte über das Borsommen des gediegenen Eisens. Dresden, 1804.

Hrten von Meteoreisen Nickel. Klaproth (1807) fanden zuerst in mehreren Arten von Meteoreisen Nickel. Klaproth analysirte die Massen, von Agram (3,5 Nickel), Durango in Mexiko (3,25 Nickel); die Pallassiche Masse analysirte er im Jahr 1815 und fand 1,5 Procent Nickel und in dem von Elbogen 2,50 Nickel. Ebenso fand er das Eisen nickelhaltig, welches in den Meteorsteinen von Siena, Eichstädt und Erzleben eingemengt ist.

Vom Eisen von Bohumilit in Böhmen haben Steinmann (1830), v. Holger (1830) und Berzelius (1831) Analysen geliefert. Holger gab darin Robalt, Mangan, Calcium, Beryllium, Aluminium und Magnesium zu 0,12—0,59 Procent an, wovon Berzelius tein Beryllium, Aluminium und Mangan sinden konnte, er fand aber eingemengte Schuppen von Phosphornickeleisen, für welches Haidinger

un Namen Sommanier au Konnecuna in La Sorieraere. Legéna est

im fair 1864 malibine Bearle de Dien um Agum Sietogen and Liv und um Lenaud tenenmas und und in allen peper
(18-1) de Levent devalt. Submeder unde 1866 und Musier
(18-1) de levent devalt. Submeder unde Dien mapeperen, une es
(18-1) del it une aon fim uneximine Maise um Magdeinung, in
(18-6) und Labert 1861, plent princhen inne enwes hab aber
(18-6) und Labert 1861, plent princhen inne enwes hab aber
(18-6) und Labert 1864, plent princhen inne enwes hab aber
(18-6) und Labert 1864, meldier im
(18-6) und Labert 1864, meldier im
(18-6) und Labert 1863, Magaert und Schweisel fünd, im unlöstlichen
(18-6) und Labert und Edweisellen und Spuren wie im Sien
(18-6) und Labert und Edweisellen und Labert
(18-6) und Labert und Labert
(18-6) und Labert und Labert
(18-6) und Labert (18-6)

Es wurde weiter Mezerreifen aus Alabama, Clarks-County bei Clairbarne von Jadisn (1840) analofiet, werin er außer 66,56 Eigen und 24,71 Ridel noch 3,24 Cbrom und Mangan, 4,0 Schwefel und 1,4% Cblor fand.

Las Chrom hatte icon Langier (1806) in den Meteorsteinen von Berona (von 1666), Ensisheim u. a. entdeckt, in eben diesem Jahre Zmithion Tennant Graphit in dem Sisen vom Sap und Proust Schwefelsen mit dem Minimum von Schwefel, Phyrhotin, im Meteorsteine von Sigena in Spanien; das Manganoryd hatte bereits Klaproth (1803) im Stein von Siena gesunden.

Nom Jahr 1846 sind Analysen vorhanden von B. Silliman und Hunt von Eisen von Texas und Cambria bei Lockport in Reu: Port und vom Jahre 1848 solche von Duflos und Fischer von dem Cisen von Braunau und Seeläsgen; und dergleichen von Patera und Löwe vom Meteoreisen von Arva, welche wesentlich in den Ressultaten den früheren mehr oder weniger nahekommen. Shepard hat (1848 und 1860) mehrere amerikanische Cisenmassen analysirt.

Whler fand (1852), daß das meiste Meteoreisen aus einer

Rupfervitriollösung das Rupfer nicht fälle, sich also passiv verhalte, und daß es erst durch Berührung mit gewöhnlichem Eisen reducirend wirke. Dieses hängt nicht mit dem Nickelgehalt zusammen, noch mit der Eigenschaft, Widmannstädt'sche Figuren zu geben, da nicht jedes Meteoreisen passiv ist. Passiv verhielten sich die Eisen von Krasnojarsk (palassiche Masse), von Braunau, Schwetz, Bohumilitz, Toluca u. a., activ die von Lenarto, Chester-County, Mexiko, Bitburg 2c., zwischen beiden stehen die von Agram, Arva, Atakama und Burlington.

Chr. U. Shepard hat (1853) in dem Meteoreisen von Ruffst Mountain in Südcarolina ein sixes Alsali entdeckt, wahrscheinlich kohlensaures Kali. Er hält es für wahrscheinlich, daß das Kalium mit den andern Metallen legirt sep. — F. A. Genth giebt (1854) in einem Meteoreisen von Neu-Mexiko Titan an und zwar 16 Procent. R. P. Greg beschrieb (1855) ein Meteoreisen von Greenwood in Chile, welches in einigen Höhlungen gediegen Blei (in Kügelchen bis zu Erbsengröße) enthielt.

Krant hat (1857) mitgetheilt, daß an mehreren Stücken des Meteoreisens von Toluca in Mexiko derbes und krystallisirter Magnetzeisenerz, ferner Graphit in derben Parthieen und Schwefeleisen vorskomme. Mehrsache Analysen haben das Eisen als meteorisch constatirt.

Nach der Zusammenstellung von Rammelsberg (Mineralchemie 1860) kennt man von chemisch untersuchten Meteoreisenmassen auß Deutschland 7, Ungarn 3, Frankreich 1, Rußland 2, Mexiko 9, Südsamerika 4, Vereinigte Staaten 13, Afrika 4. In Summa 44, außer mehreren anderen, welche nicht analysirt sind.

Rrhstallisation zeigt am ausgezeichnetsten das Meteoreisen von Braunau in Böhmen, sie ist von Glocker, Neumann und Hais dinger (1848) als tesseral bestimmt worden und lassen sich sehr beutliche Blätterdurchgänge nach den Flächen des Würfels wahrenehmen.

Gediegen Eisen findet sich wie schon gesagt fast in allen Meteorsteinen. Ueber den Fall dieser Steine hat man Angaben, welche über tausend Jahre vor der christlichen Zeitrechnung hinausreichen, der

älteste aber ber noch aufbewahrten und in unserer Zeit untersuchten, ist der sog. "schwarze Stein" in der Raaba zu Mekka, welcher schon vor Mohammeds Auftreten als Religionsstifter (611) von den heidnischen Bewohnern Arabiens als ein großes Heiligthum verehrt wurde. Er befindet sich in der Nord-Ost-Ede der Raaba eingemauert. Schon Chlabni vermuthete (1819) den meteorischen Ursprung dieses Steins, nach Mittheilungen des öfterreichischen Generalconsuls in Aegypten, Ritter v. Laurin (vom Jahr 1845) ist baran nicht zu zweifeln. P. Partsch hat eine historische Abhandlung darüber geschrieben. (Denkschr. der Mathem. Naturw. Classe der Kaiserl. Akad. d. Wiss., B. XIII. Wien 1857). Der nächft älteste Stein, dessen Fall beobachtet worden, ift der Stein von Enfisheim vom Jahre 1492. Ueber diesen theilt Pöhsch (Rurze Darstellung der Geschichte über bas Vorkommen bes gediegenen Eisens zc. Dresden 1804) zwei interessante Urkunden aus einem Manisest des Kaisers Maximilian I. mit, deren eine, datirt Augsburg den 12. November 1503, einen Aufruf an das Reich zu einem Zug gegen die Türken enthält und dabei dieses Donnersteins als eines vom himmel gesendeten Zeichens erwähnt 2c. Der Stein siel am 7. Nov. 1492 und wog 260 Pfunde. Andere bemerkenswerthe Steine, deren Fall beobachtet worden ift, find: die Steine von Tabor in Böhmen von 1753, von 5—13 Pfund; der Stein von Mauerkirchen im Innviertel von 1768, Gewicht 38 Pfund; der Stein von Eichstädt von 1785, von 5½ Pfund; die Steine von Barbotan in Gascogne von 1790, mehrere 18—20 und mehr Pfunde schwer; die Steine von Siena von 1794, einige pfundschwer, einer mit 7 Pfund; der Stein von Porksbire von 1795, Gewicht 56 Pfund; die Steine von Benares in Hindostan von 1798, die meisten einige Pfunde schwer; die Steine von Aigle im Departement Orne in der Normandie von 1803, deren 2000 bis 3000 Stücke fielen, darunter welche bis zu 10 Pfund; ferner Steine von Eggenfelden in Bayern von 1803; von Alais im Departement du Gard von 1806; von Timochin im Gouvernement Smolensk (140 Pfund); von Stannern in Mähren von 1808, mehrere Steine von 3—11 Pfund; von Lissa im

Bunzlauer Kreise in Böhmen von 1808, vier Steine zusammen 18 Pfund schwer; von Charsonville bei Orleans von 1810, darunter ein Stück gegen 40 Pfund schwer; von Chantonay in der Bendee, von 1812, ein Stein von 69 Pfund; von Juvenas im Departement de l'Ardeche, von 1821; von Sommer-County von 1827; Richmond in Virginien von 1828; Wesselh in Mähren von 1831; Blansko in Mähren von 1833; vom Kap von 1838; von Missouri von 1839; von Chateau Renard in Frankreich von 1841; von Nordhausen von 1843; vom Mindelthal von 1846, ein Stein von $14\frac{1}{2}$ Pfund; von Dharwar in Oftindien von 1848, von 4 Pfund; von Cabarras-County in Nord-Carolina von 1849, von 18½ Pfund; von Tripolis von 1850, viele Steine; von Gütersloh in Preußen von 1851, von 1½ Pfund, von Mezö-Madaras in Siebenbürgen von 1852, mehrere Steine, barunter einer von 18 Pfund; von Schie in Norwegen von 1854; von der Insel Oesel in Aufland von 1855; von Petersburg in Tennessee von 1855, von 3 Pfund; von Ohaba bei Carlsburg in Siebenbürgen von 1857, von 29 Pfund; von Raba bei Debreczin in Ungarn von 7 Pfund; von Montrejeau, Departement Haute-Garonne, von 1858, von 40 und 10 Kilogramm; von Kakowa bei Orawita im Bannat von 1858; von Harrison-County in Indiana von 1859.

Aus einer Abhandlung Klaproth's von 1803 (R. Allg. Journ. d. Chem. B. I. p. 1.) ift ersichtlich, daß die erste Analyse eines Mesteorsteins von französischen Chemisern mit einem im Jahr 1768 gesfallenen Exemplar angestellt worden ist. Das Resultat war: Schwefel 8½, Sisen 36, vitrescible Erde $55\frac{1}{2}$. Im Stein von Ensisheim sand Barthold damals: Schwefel 2, Sisen 20, Bittersalzerde 14, Thonerde 17, Kalkerde 2, Rieselerde 42. Howard sand ebensals um jene Zeit im Meteorstein von Benares in Indien: 1) Gediegenes Metall, in 23 Theilen: $16\frac{1}{2}$ Sisen, $6\frac{1}{2}$ Nickel. 2) Schweselsies in $13\frac{1}{2}$ Theilen: Schwesel 2, Sisen $10\frac{1}{2}$, Nickel 1. 3) Rundliche in der Masse zerstreute Körner, in 100 Theilen: Rieselerde 50, Bittersalzerde 15, Sisenoryd 34, Nickeloryd $2\frac{1}{2}$. Er hat auch die Meteorsteine von York und Siena analysirt, Klaproth die von Siena und auß dem

Eichstädt'schen. Bauquelin hat (1803) auch den Stein von Benares analysirt. Diese und ähnliche Analysen gaben keine Einsicht in die Natur der Meteorsteine, da diese nicht von homogener Masse, sondern ein Gemenge verschiedener Mineralspecies sind. Darauf hat (1820) Rordenstiöld aufmerksam gemacht und zu zeigen gesucht, daß ber Stein von Wiborg in Finnland aus Olivin, Leucit, Magneteisen und einer lavaartigen Substanz bestehe und ebenso hat G. Rose (1825) im Meteorstein von Juvenas Augit, Labrador und Magnetkies erkannt und auf seine Aehnlichkeit mit dem Dolerit vom Meisner aufmerkam gemacht. Nach Rose's Methode analysirte mechanisch und chemisch Shepard (1830) einen in Birginien gefallenen Meteorstein, welchen er aus Olivin zu ²/3 der ganzen Masse, aus Labrador, phosphorsaurem Ralk, nickelhaltigem Gisen und Magnetkies ansammengesett fand. Eine umfassende auf die erwähnten Verhältnisse Rücksicht nebmende Arbeit ist dann (1834) von Berzelius geliesert worden. analysirte die Meteorsteine von Blansko, Chantonnap, Lontalax und Alais. Der magnetische Theil wurde besonders analysirt, ebenso der in Salzsäure lösliche und unlösliche. Auf diese Weise und mittelst stöchiometischer Berechnung fand er, daß die Mineralien, welche die Meteorsteine bilden, wesentlich sepen: Olivin, augitartige Silicate mit Talkerde, Ralkerde, Gisenorydul, Manganorydul, Thonerde, Rali und Natrum, Chromeisen, Zinnorph, Magneteisen, Schwefeleisen Fe, gediegen Eisen, welches Schwefel, Phosphor, Nickel 2c. enthält. Die in diesen Steinen vorkommenden Elemente betrugen damals 1/3 der bekannten. Rammelsberg, v. Baumhauer und Shepard haben dann (1843 und 1846) Meteorsteine nach der Methode von Berze lius analysirt und berechnet und hat Shepard den feldspathigen Theil des Steines von Juvenas als Anorthit bezeichnet, welches Rammelsberg bestätigte und bei der wiederholten Analyse auch Phosphorsaure und Titansaure darin entbeckt. Shepard hat 37 Mineralspecies und salzartige Verbindungen als in den Meteoriten vorkommend bezeichnet, darunter einige, denen er besondere Namen beilegt, näm: lich: Sphenomit, Dyslytit (Schreiberfit) Jobolith, Chlabnit

(albitähnlich und frystallisirt, im Stein von Bishopeville), Chanstonnit (im Stein von Chantonnay). Nach dem Grade der Häusigsteit des Borkommens stehen die Elemente nach Shepard in folgender Reihe: Eisen, Nickel, Magnesium, Sauerstoff, Silicium, Schwefel, Salcium, Aluminium, Chrom, Natrium, Ralium, Kobalt, Kohle, Phosphor, Chlor, Mangan, Zinn, Rupser, Wasserstoff, Titan, Arsenik. Zu den Meteorsteinen ohne Meteoreisen gehören die Steine von Stannern, Juvenas, Jonzac im Departement de la Basse Charente in Frankreich, Lontalax Gouvernement Widorg in Finnland, Bishopville in Südcarolina, Concord in Neu-Hampshire, Bosseveld im Capland, Rada dei Dedreczin in Ungarn, Alais im Departement du Gard in Frankreich.

Rammelsberg giebt (1860) folgende Gemengtheile der bekannten Meteorsteine an: Nickeleisen, Blei (im Stein von Tarapaca), Magnetit, Chromit, Kassiterit, Phosphornickeleisen (Schreibersit), Kohlenstoff, Schwefeleisen Fe, Pyrrhotin, Olivin (ein vorzüglicher z. Thl. krystalslistert vorkommender Gemengtheil), Augit, Anorthit, Labrador, Chladnit Mg Si (Hauptgemengtheil im Stein von Bishopeville).

1

1

ţ

Eine hieher gehörige Entbedung von Wöhler ist von besonderem Interesse. Er fand bei der Analyse des Meteorsteins von Kaba in Ungarn, die er 1858 und 1859 veröffentliche, eine kohlenstoffartige leicht schmelzbare Substanz, ähnlich den fossilen Kohlerwasserstoffverbindungen, welche unzweiselhaft organischen Ursprunges ist. Wöhler demerkt, daß das Borkommen einer solchen durch die Wärme zersetharen Substanz mit dem Feuerphänomen beim Herabfallen und der geschmolzenen Rinde der Steine nicht im Widerspruch stehe, wenn man, wie es sehr wahrscheinlich, annimmt, daß diese Körper nur ganz momentan einer außerordentlich hohen Temperatur außgesetzt waren, die nur die Oberstäche zu schmelzen, nicht aber die ganze Masse zu durchdringen vermochte. Wöhler hat (1859) noch einen zweiten Fall bekannt gemacht, wo eine der erwähnten ähnliche Substanz gefunden wurde, nämzlich in einem der Metvorsteine, welche im Jahr 1838 im Capland sielen. Die Untersuchung wurde unter seiner Leitung von Harris außgeführt.

Schon Berzelius stellte (1834) bei Gelegenheit seiner Analhse des Steines von Mais, in welchem er eine kohlenhaltige Erde fand, eine genaue Untersuchung derselben an, von dem Gedanken geleitet, sie könne möglicherweise organische Ueberreste eines anderen Weltkörpers enthalten, es fand sich aber nichts, was mit Bestimmtheit dafür angesprochen werden konnte.

Die Meteorsteine sind nach dem Gesagten den gemengten Felsarten zu vergleichen und gehören als Ganzes betrachtet mehr der Gevgnosie und Geologie an, als der Mineralogie. Chenso ist es mit den Erscheinungen, welche ihren Fall begleiten und mit den Hypothesen über ihre Herkunft und Bildung. Ueber letztere daher nur Einiges. La Place stellte die Ansicht auf, daß die Meteorsteine aus dem Monde kommen, und Berzelius neigte sich ebenfalls zu dieser Ansicht, Chladni aber betrachtet sie als im Weltraum zerstreute Körper, welche wie die Planeten in gewissen Bahnen sich bewegen, bis sie in die Attractionssphäre der Erde oder eines anderen Weltkörpers gelangen und so niederfallen. Marschall von Bieberstein (1802) ist der Meinung, daß die Weltkörper, Planeten 2c. überhaupt durch Aggregation solcher meteorischen Massen sich gebildet haben und daß die fallenden Meteorsteine die Ueberreste derselben sepen, welche ihrer ursprünglich erhaltenen Bewegung zu Folge bisher zu keiner Bereinigung mit einem größeren Weltkörper gelangen konnten und diese erst jest bei ihrem Falle finden. Eine ähnliche Ansicht haben v. Hoff (1835) und Freiherr v. Reichenbach (1858) ausgesprochen und darzuthun gesucht, daß die Sternschnuppen und die Cometen aus noch nicht aggregirten Theilchen solcher Meteorite bestehen. Reichenbach's Untersuchungen und Zusammenstellungen führen weiter zu dem Resultat, daß täglich wenigstens 12, jährlich 4500 Meteorite auf die Erde fallen (die Mehrzahl natürlich in die Meere), daß große Steinmassen, die auf der Erbe zerstreut umberliegen, wie manche Dolerite, meteorischen Ursprungs zu sehn scheinen, daß die sich wiederholenden Flötzformationen mit ihren verschütteten Lebwelten einzelnen großen Meteorstürzen und ihren Folgen zugeschrieben werben können.

Die größte Sammlung von Meteoriten ist die kaiserliche in Wien mit 136 Steinen und Eisenmassen von verschiedenen Fundorten. Die Reichenbach'sche zählt bergleichen noch 20 von Lokalitäten, welche die kaiserliche Sammlung nicht hat, so daß (1858) in Wien die Repräsenstanten von 156 Meteoritenfällen vorhanden waren.

.

Ì

ŗ

ľ

F

1

1

ŀ

Chlabni, über Feuermeteore und über die mit denselben herabsgefallenen Massen. Wien, 1819. v. Schreibers, Beiträge zur Gesschichte und Renntniß meteorischer Steins und Metallmassen. Wien 1820 mit vielen Abbildungen. Paul Partsch, die Meteoriten oder vom Himmel gefallenen Steine und Eisenmassen im k. k. Hof-Mineraliens Kabinete in Wien. Wien 1843. Die Abhandlungen des Freiherrn v. Reichenbach in Poggendorsses Annalen B. 101—108 und 111.

Die wichtigsten Erze zur Getwinnung des Eisens sind die Species: Magnetit, Hämatit, Limonit und Siderit. Eisen daraus darzustellen kannten schon die alten Israeliten, Griechen, Perser 2c. und die Römer verstanden das Härten des Stahls, aber nicht bei allen Bölkern wurde das Eisen gleichzeitig bekannt; in alten skandinavischen Gräbern wurden Wassen von Kupfer und Gold mit eisernen Schneiden gefunden, wohl wegen der damaligen Seltenheit des Eisens; zu Cäsar's Zeiten (60 v. Chr.) war das Eisen in England ansangs so selten, daß es mit Gold gleichen Werth hatte, in Peru und Brasilien war dei Entsbeckung dieser Länder das Eisen unbekannt. Das Gußeisen scheinen die Chinesen nach einer Angabe von Güşlaff schon 700 v. Chr. geskannt zu haben.

Eine Uebersicht ber europäischen Eisenproduktion im Jahre 1854 giebt an: Großbrittannien 56 Millionen Centner, Frankreich $10^3/_5$ Mill. Etr., Preußen $5^1/_6$ Mill. Etr., Desterreich $4^3/_5$ Mill. Etr., Belgien $3^1/_2$ Mill. Etr., Schweben und Norwegen 3 Mill. Etr., Spanien 750,000 Etr., Nassau 500,000, Bahern 350,000, Sardinien 250,000, Schweiz 200,000, Toskana 150,000, Württemberg, Sachsen, Hannover, Hessen gegen 500,000 Etr., Rußland gegen 4 Mill. Etr. — Nordamerika 18 Mill. Etr. — Die Größe der Produktion anderer Länder und Welttheile ist wenig bekannt.

Magnetit. Magneteisenerz. Daß gewisse Steine bas Eisen an: - ziehen, war schon den Alten bekannt, die griechischen und römischen Forscher erzählen davon und Plinius bemerkt, daß die Entbedung bes Magnets auf dem Berge Jda von einem Hirten Ramens Magnes geschehen set, indem die Eisenspitze seines Stockes und die Rägel seiner Schuhsohlen plötzlich am Boden festgehalten worden seyen. Dieses würde sich auf polarischen Magnetit beziehen. Die Magnetnadel wird zuerst in einem Gedicht von Gupot aus der Provence von 1190 er: wähnt, sie soll aber bei den Chinesen schon 1100 v. Chr. bekannt gewesen seyn. — Der Magnes wird, meistens unter den Steinen, bei allen Mineralogen bis zu Galenus (im zweiten Jahrh.) zurück angeführt. In Betreff des Unterschiedes zwischen attractorischem und retractorischen Magnetit äußert sich Cronstedt (1777), daß die anziehende Eigenschaft aus der Luft zu kommen scheine, denn die natürlichen Magnetsteine finde man meistens in den Tagklüften, dagegen in der Tiefe unter denselben nur retractorisches Gisenerz. Die älteren Analysen von Bucholz, Klaproth, Gärtner u. a. bis 1813 gaben als Mischung meistens Gisenorybul mit wenig Gisenoryd an, erst Berzelius zeigte, daß es die Mischung Fe Fe habe = Eisenoryd 68,97, Eisenorybul 31,03. Damit stimmen auch die meisten Analysen von Karsten, Fuchs (1839) und Rammelsberg überein. Ich hatte (1831) in einigen Barietäten die Mischung der Formel Fe 3 Fe 4 ent: sprechend gefunden und Breithaupt glaubte, daß diese auch wegen größerem specifischem Gewicht und größerer Härte eine besondere Species bilben. Die Wahrscheinlichkeit ist aber, daß in Folge einer Zersetzung sich etwas Eisenorpbul höher orpbirt habe, wie denn der Martit aus Brasilien, nach dem Mars von Breithaupt benannt, welcher von mir (1831) als aus Eisenorph bestehend erkannt wurde, wahrschein: lich ein dergleichen vollständig orhdirter Magnetit ist; man müßte außerdem, wie ich auch zuerst aufmerksam gemacht habe und andere gleicher Meinung sind, das Eisenoryd als dimorph annehmen. Eine interessante bier anschließende Species ift ber Magnoferrit, von der Magnesia und dem Gisengehalt benannt, welchen Rammel's berg (1858) bestimmt

und analysirt hat. Die Analysen geben nahezu: Eisenoryd 84,21, Talkerde 15,79, welches Mg ³ Fe ⁴ entspricht, also ein Analogon zu der von mir vorhin angeführten Formel Fe ³ Fe ⁴. Rammelsberg betrachtet aber die oktaedrischen Krystalle als Mg Fe mit eingemengtem, 21 Procent betragendem Eisenglanz oder Hämatit. Die Krystalle sind vom Besud.

Bon der Arpstallisation des Magnetits kannten Romé de l'Isle und Hauh (1801) nur das Oktaeder und Rhombendodecaeder; Mohs, welcher (1824) das Heraeder als Grundsorm annahm, giebt noch ein Tetrakisherander an, ein Triokisoktaeder, Trapezoeder und Herakisoktaeder. Barietäten dieser Formen haben Breithaupt und v. Koks scharow beschrieben.

.

C. U. Shepard beschrieb (1852) ein Magneteisenerz von Monroe in Nordamerika, welches rhombische Arhstallisation zeigte und nannte es wegen des vermutheten Dimorphismus Dimagnetit. Nach Dana ist es eine Pseudomorphose nach Lievrit.

Magnetit sindet sich in ungeheuren Massen in Schweben, wo aus den seit 1481 bekannten Gruben von Danemora jährlich 300,000 Centner Erz gewonnen werden, in Lappland und am Ural, wo der Magnet-berg Blagodat seit 1730 bekannt ist. Ausgezeichnete Krystalle sind vorzüglich aus Traversella (seit 1827), Tyrol und vom Ural bekannt:

Handit, von & pa, Blut, theils wegen der Farbe des Pulvers, theils weil er sonst als blutstillendes Mittel (Blutstein) galt. Werners Eisenglanz, Eisenglimmer, Rotheisenstein, Rotheisenstein, Rotheisenstein, Rotheisenstein, Rotheisenstein, Rotheisenstein, Rotheisenstein, Bucholz zeigte (1807), daß dieses Erz wesentlich nur aus Eisenorhd bestehe. Hassenfrat bestimmte (1809) den Hämatit, bestehend aus 69 Eisen und 31 Sauersstoff. Gegenwärtig ist 70 Eisen und 30 Sauerstoff geltend. — Nach Berzelius und nach meinen Analysen enthält mancher Hämatit. Titansäure ober eingemengtes Titaneisen.

Die Krhstallisation ist zuerst von Romé de l'Isle und Haup bestimmt worden. Haup hatte anfangs den Würfel zur Grundsorm genommen, ist aber durch die dabei abnorm sich zeigenden Ableitungsgesetze ber secundären Flächen zur Kenntniß bes Rhomboeders gelangt. Er nennt es, wie noch jett die Franzosen, ser oligiste, der Zusat von öderos, wenig, in Beziehung auf den Eisengehalt gegenüber dem Magnetit. — Die Krhstallisation haben weiter Breithaupt, Naumann, Miller, v. Kokscharow u. a. bestimmt. Hausmann und Henrici haben gezeigt, daß Hämatit durch Streichen mit einem Magnet dis zum Anziehen von Eisenseile magnetisch gemacht werden könne. — Berühmt als Fundort ist für schöne Krhstalle die Insel Elba, das alte Ilva, von welcher schon Birgil in der Aeneide sagt: Insula inexhaustis chalydum generosa metallis. Außerdem Altenberg in Sachsen, Framont in Lothringen 2c. — Bildet sog. Eisenglimmerschieser, eine Felsart in Brasilien.

Das Vorkommen von krystallisirtem Hämatit in vulkanischen Sublimaten hat Mitscherlich (1829) durch Zersetzung von Chloreisen durch Wasserdämpse erklärt, nachdem ihn Fikentscher auf dergleichen Artsstalle ausmerksam gemacht hatte, welche in einem Töpferosen in der Oranienburger Fabrik gefunden worden waren.

Göthit, nach bem Dichter Göthe, benannt von Lenz. Rabelseisenerz, Lepidotrotit der seinschuppige, Rubinglimmer, Phyrichositerit Hausmann's. Schon länger gekannt, wurde er durch chemische Analyse von mir (1834) genauer bestimmt und vom Limonit getrennt. Er ist Fe H = Eisenoryd 89,9, Wasser 10,1. Ich habe serner gezeigt, daß alle in Eisenorydhydrat zersetzen Pyrite dieser Species angehören. Hieher auch wahrscheinlich der Stilpnosiderit Ulmann's, von stelnvog, glänzend, und slopog, Eisen. — Die Arystallisation wurde von Nohs bestimmt. — Eiserseld im Siegensschen, Oberkirchen im Westerwald, Oberstein, Cornwallis.

Limonit, von Limus, Sumpf, Sumpferz, weil als solches jüngere Bildungen vorkommen, benannt von Beubant. Brauneisenerz, Brauneisenstein Werner's. Noch im Jahre 1816 kannte man die chemische Zusammensetzung dieses wichtigen Eisenerzes nicht. In Hoffmann's Mineralogie heißt es beim fasrigen Brauneisenerz: "Wenn man das merkwürdige chemische Verhalten des Brauneisenrahmes

und die nahe Verwandtschaft desselben mit dem fasrigen Brauneisensstein vergleichend prüft, so ergiebt sich die Vermuthung: eines eigesnen charakterisirenden Bestandstosses, der noch nicht gesunden ist (Kohle?)." Den Eisengehalt schäpte man zu 40 bis 50 Procent. — Nach den Analysen von d'Aubuisson, Kersten und den von mir (1834) angestellten ist diese Species Fe² H³ = Eisenopph 85,56, Wasser 14,44.

Ueberall verbreitet, mit Thon, Sand, Eisenphosphat 2c. gemengt die sogen. gelben Thoneisensteine, Bohnerze, Raseneisenstein 2c. bilbend.

Eine nahestehende Species, vielleicht nicht wesentlich verschieden, ist der Xanthosiderit, von $\xi \alpha v \beta \delta \varsigma$, gelb, und $\sigma \delta \delta \eta \rho \sigma \varsigma$, Eisen, welcher von E. Schmid (1851) beschrieben und analysirt wurde. Er ist danach Fe \mathbf{H}^2 = Eisenoryd 81,64, Wasser 18,36. — Ilmenau in Thüringen.

Ein Gemenge von Hämatit und Limonit scheint das Mineral zu sehn, welches Hermann (1845) Turgit, nach dem Flusse Turga im Ural benannt hat und ebenso der Hydrohämatit Breithaupt's (1847) von Hof in Bayern und aus Siegen. Beide nähern sich übrigens der Formel Fe² H = Eisenoryd 94,67, Wasser 5,33. — Quellgerz nennt Hermann (1842) eine von ihm analysirte Verbindung von Rischne-Nowgord, für welche er die Formel Fe H³ annimmt.

Siderit, von oldnoog, Eisen. Eisenspath, Spatheisenstein Werner's. Ferrum intractabile albicans spathosum bei Linné. Die erste chemische Untersuchung hat Bayen (1774) angestellt, welcher zeigte, daß sich mit Säuern daraus ein Gas von der Beschaffenheit der Kohlensäure entwickele, daß zuweilen Kalk in der Mischung zc. Er glaubte auch Zinkoppt darin gefunden zu haben. Bergmann und Sage fanden Manganoppt neben dem Eisenoppt. Bucholz (1804) giebt einen Gehalt von 59,5 Eisenopptul an und 2,5 Procent Kalk, sand aber kein Manganopptul. Er bemerkte auch, daß beim Glüben des Minerals die Kohlensäure zum Theil zersetzt werde und daß sich ein mit blauer Flamme brennendes Gas entwickele, welches er als Kohlenopptgas bezeichnete. Auch Bergmann hatte dieses

Gas beobachtet. Bucholz beobachtete auch, daß die geglühten Stücke nicht nur vom Magnet gezogen wurden, sondern selbst polarisch waren, denn er sagt, sie hätten eine seine, an einem seidenen Faden aufzgehängte Rähnadel in einer Weite von einigen Linien angezogen und ebenso reine Eisenseile (R. Allg. Journ. d. Chemie B. 1. p. 244). Drappier sand (1806) in einigen Proben Talkerde. Collet=Descotils stellte dann (1806) mehrere Analysen an und erkannte, daß den Sideriten eine sehr verschiedene Mischung zukomme und die weiteren Analysen von Klaproth und Bucholz (1807) gaben ähnliche Resultate, zeigten aber, daß die Mischung wesentlich kohlensaures Eisenorydul seh. Die Analysen von Stromeher (1821), welcher auch den sog. Sphärosiderit von Steinheim bei Hanau analysirte, die von Berthier, Hispinger u. a. haben dieses bestätigt. Fe C = Rohlensäure 37,93, Eisenorydul 62,07, mit theilweiser Bertretung durch Manganorydul, Kalkerde 2c.

Die Arhstallisation ist von Wollaston, Mohs, Levy, Breithaupt u. a. bestimmt worden. — Für schöne Arhstalle ist Neudorf am Harz bekannt, Siegen, der Stahlberg bei Müsen in Westphalen 2c. In sehr mächtigen Lagern am Stahlberg und zu Eisenerz in Stepermark, wo der Bergbau darauf im Jahre 712 begonnen hat.

Oligonit, Oligonspath Breithaupts (1841), von ödeyóg, wenig, in Beziehung auf das specifische Gewicht im Vergleich zum Siderit. Hieher gehören die Siderite mit größerem Gehalt an kohlensaurem Manganoppdul. Ein dergleichen von Ehrenfriedersdorf in Sachsen ist von Magnus analysirt worden, mit 25,31 Manganoppdul.

Ankerit, nach dem stehermärkischen Professor Anker, benannt von Haidinger. Bestimmt von Mohs (1824). Hieher die Mischungen, welche vorzugsweise aus kohlensaurem Eisenorphul und kohlensaurem Ralk bestehen, auch kohlensaurer Talkerde. — Rathhausberg bei Gastein, mehrere Orte in Stehermark. — Bilden Uebergänge zum Braunspath.

Mestin, Mestinspath, von $\mu soltyg,$ Vermittler, weil er ein Mittelglied zwischen Siderit und Magnesit ist. Bestimmt und benannt

von Breithaupt (1827). Die Analyse des Mesitin von Traversella in Piemont von Strom eher entspricht der Formel Mg $\ddot{C} + \dot{F}e \ddot{C} =$ kohlensaure Talkerde 42, kohlensaures Eisenorydul 58. Gibbs fand (1848) dieselbe Barietät, bestehend aus 2 Mg $\ddot{C} + \dot{F}e \ddot{C}$ und ebenso Frihssche, welcher dagegen eine Barietät von Thurnberg bei Flachau in Salzburg der Stromeher'schen Analyse entsprechend zusammengesetzt fand. Diesen letzteren hat Breithaupt Pistomesit, von westors, glaubwürdig, und μ esov, Mitte, benannt.

Eine ähnliche Mischung mit der Hälfte Talkerde hat der Sideroplesit Breithaupt's (1858). Er wurde von Fritsche analysirt. Der Name ist von $\sigmald\etaoog$, Eisen, und $\pil\eta\sigmalog$, nahe, Nachbar, als ein Nachbar des Siderit. Pöhl im sächsischen Boigtlande.

Junderit hat Paillette ein Mineral zu Ehren des Director Junder zu Poulloauen genannt, welches Dufrenop (1834) als einen Eisenaragonit bestimmt hat, nämlich als Fe C von rhombischer Arpstallisation. Breithaupt (1843) erkennt aber die Arpstallissation als die des Siderit und ebenso Kenngott (1854). Dus frenop bleibt auf wiederholte Untersuchungen hin bei seiner Meinung. (1856).

Melanterit, nach Melanteria bei Plinius, Eisenvitriol, mit Bestimmtheit bei Albertus Magnus gegen Ende des 12. Jahr: hunderts erwähnt. Die Verwitterung von Sisenkies zu Vitriol wurde schon um 1669 von Mahow zu erklären versucht; Lavoisier er: klärte sie 1777 durch den Oxydationsproceß. Die Mischung ist durch die neuere Chemie sestgestellt worden: Schweselsäure 28,8, Sisenoxydul 25,9, Wasser 45,3.

Die Krystallisation ist zuerst von Romé de l'Jsle und Haup beschrieben worden. Haup nahm sie für rhomboedrisch. Wohs hat sie als klinorhombrisch bestimmt. Wöllner hat die Krystalle, welche aus einer mit Alaun gemischten Auslösung erhalten werden können, für oktaedrisch erklärt (1825), aber G. Rose hat gezeigt, daß sie die gewöhnliche Form des Salzes haben. — Ueber das abnorme Verhalten mancher Krystalle im Stauroskop habe ich berichtet (1858). — Der

Tauriscit Bolger's (1855) soll Eisenvitriol in Formen bes Bitters salzes sehn. Windgalle im Kanton Uri.

Coquimbit, nach dem Fundort Coquimbo in Chile. Bestimmt von Hose (1833). Nach seiner, von Blake bestätigten Analyse besteht das Mineral aus: Schwefelsäure 42,72, Eisenoryd 28,48, Wasser 28,80. Die Krystallisation hat G. Rose bestimmt.

Copiapit, nach Copiapo in Chile. Bestimmt von H. Rose (1833). Nach seiner Analyse wesentlich: Schwefelsäure 42,73, Eisenoryd 34,19, Wasser 23,08. Hieher zum Theil der sog. Misy vom Rammelsberg bei Goslar.

Stypticit, von strukterich, von zusammenziehendem Geschmack, benannt von Hausmann. Bestimmt von Hose (1833), nach dessen Analyse er wesentlich: Schwefelsäure 32,0 Eisenorph 32,0, Wasser 36,0. Die Analyse wurde von J. L. Smith (1854) und E. Tobler (1855) bestätigt. — Chile.

Apatelit, von ἀπατηλός, betrügerisch, weil man ihn früher sitt einen gewöhnlichen Oder gehalten hat, benannt und bestimmt von Reillet (1844), ist nach seiner Analyse wesentlich: Schweselsäure 43,70, Eisenoryd 52,39, Wasser 3, 91. — Auteuil bei Paris.

Fibroferrit, von fibra, Faser, und serrum, Eisen. Bestimmt von J. Prideaux (1841) nach dessen Analyse die Mischung wesentlich: Schweselsäure 29,30, Eisenoryd 35,15, Wasser 35,55. — Chile.

Gloderit, nach dem Mineralogen Gloder, benannt von Rausmann. Analysirt von Berzelius (1815?), wonach die Mischung: Schwefelsäure 15,76, Eisenophd 63,00, Wasser 21,24. — Fahlun in Schweden und nach Hochstetter (1852) auch zu Zuckmantel in österreichisch Schlesien.

Bissephan, von niosa, Pech, und gavos, leuchtend, glänzend, von Breithaupt (1832), nach der Analyse von D. Erdmann, Varietät von Garnsdorf bei Saalfeld: Schwefelsäure 12, Thonerde 6,8, Eisenoryd 40, Wasser 40. Ein Theil mit wenig Eisenoryd und viel Thonerde ist zu den Thonsulphaten zu stellen.

Boltait, nach A. Volta, bem berühmten Physiter, benannt und

bestimmt von Scacchi (1841). Zuerst beschrieben von Breislack (1792). Rach der Analyse von Scacchi (1849) Schwefelsäure 32,5, Eisenoryd 16,2, Eisenorydul 7,3, Wasser 44. — Solfatara bei Neapel. — Abweichend sind die Analysen von Dufrenop (15,77 Wasser) und von Abich (1842) (15,94 Wasser), welche offenbar einer anderen Verbindung angehören.

Römerit, nach dem Berg-Assessor Römer in Clausthal, benannt und bestimmt von J. Grailich (1858), entdeckt von Fr. Ulrich zu Oker bei Goslar. Grailich beschrieb die Arhstallisation und das optische Berhalten, L. Tschermak hat ihn analysirt. Er fand wesentlich: Schweselsäure 41,88, Gisenoryd 21,22, Gisenorydul 6,44, Zinkoryd 2,03, Wasser 28,43. Rammelsberg bei Goslar.

Betrysgen, von sorque, Traube, und rirvopau, entstehen, traubenförmige Bildung. Benannt von Haidinger, welcher die Arpstallisation bestimmte. Schon im Jahre 1815 von Berzelius analysirt; wasserhaltiges schwefelsaures Eisenoryd mit schwefelsaurer Talkerde. Die Mischung nicht genau bestimmt. — Fahlun in Schweden.

Jarssit, nach dem Fundort Jaroso in Spanien, benannt und bestimmt von Breithaupt (1852), analysirt von Th. Richter: Schweselsäure 28,8, Eisenoryd 52,5, Kali 6,7, Thonerde 1,7, Wasser 9,2.

Tektieit, von tyxtixóg, schmelzend, wegen des Zerfließens an der Luft, bestimmt von Breithaupt (1841), ist ein wasserhaltiges Eisenorphsulphat von bisher nicht bestimmter Zusammensetzung, aus verwitterndem Eisenkies sich bildend. — Graul bei Schwarzenberg, Bräunsdorf im Erzgebirg.

Bivianit, nach bem englischen Mineralogen J. G. Bivian, benannt von Werner. Bei Reuß als Chanit erwähnt, auch für Spps gehalten. Eisenblau, Blaueisenerz. Rlaproth zeigte schon 1784, daß das sogenannte natürliche Berlinerblau von Charpentier (1780) u. a. ein Eisenphosphat seh. Er analysirte dann (1807) die sogenannte Blau-Eisenerde von Ecartsberg in Sachsen und fand: Phosphorsäure 32, Eisenorphul 47,5, Wasser 20. Der

kryftallisirte wurde von Laugier, Bogel (1818, die Barietat von Bobenmais) und Stromeper (1821, die Barietät von Cornwallis) analysirt. Die Analysen differiren zum Theil sehr merklich. Ginen Anhaltspunkt zur Beurtheilung gab die Bemerkung G. Rose's (1833), daß der Bivianit und Erythrin isomorph sepen. Er nahm für lettere die Formel mit 6 H an und daher die analoge beim Bivianit. Ich habe für letztern (1831) die Formel mit 8 # berechnet, welche nach den neueren Analysen analog auch dem Erythrin zukommt. Danach würde Bogel's Analyse (mit 41 Eisenorydul, 26,4 Phosphorsäure und 31,0 Wasser) die Mischung ziemlich nahe vorstellen. Rammelsberg hat aber (1845) gezeigt, daß das Mineral von Bodenmais und ähnliche blaue Verbindungen auch Eisenorph enthalten und in einer Zersetzung begriffen sepen, da ihre Formel nur zum Theil der Erythrinformel entspreche. Den normalen Bivianit, welchem die erwähnte Formel zukommt, hat 2B. Fischer (1849) in einem Sande von Delaware bei Cantwells Bridge aufgefunden und analpfirt. Er bildet farblose durchsichtige Krystalle, welche sich an der Luft allmählig hell: grün färben. Die Mischung ist: Phosphorsaure 28,29, Eisenorpbul 43,03, Wasser 28,68. — Hieher gehört Thomson's (1835) Rul: licit von den Mullica=Bergen in Neu=Jersep.

Die Arhstallisation wurde von Hausmann (1817), Phillips und Mohs bestimmt.

Auglarit, nach dem Fundorte Anglar im Departement Haute Bienne, ist von Berthier (1838) analhsirt worden. Wesentlich: Phosphors säure 28,79, Eisenorhdul 56,70, Wasser 14,51.

Rrantit, von *pavog, spröde, brüchig. Grüneisenstein. Die Barietät vom Hollerter: Zug bei Siegen wurde zuerst von Karsten (1840) analysirt. Er giebt an: Phosphorsäure 27,72, Eisenoryd 63,45, Wasser 8,56. Schnabel hat (1849) gezeigt, daß ein Theil des Eisens als Orydul enthalten sey.

Hieher scheint der Alluaudit, nach dem Mineralogen Alluaud benannt, zu gehören. Er ist von Bauquelin (1824) analysirt worden. Haute-Vienne.

Melanchist, von μ edævó χ dæ ϱ o ς , schwänzlichgrün, benannt und bestimmt von Fuchs (1839). Nach bessen Untersuchung enthält er Phosphorsäure 25,5—30,3, Eisenoxyd 38,9, Eisenoxydul 3,87, Wasser 9—10. — Nabenstein bei Bodenmais in Bahern. Fuchs wendete zur Untersuchung seine Kupferprobe an, mit welcher die Bestimmungen der Oxyde des Eisens in dergleichen Verbindungen wesentlich gefördert worden sind.

Delvanzit, nach dem Finder desselben, Delvaux, benannt und bestimmt von Dumont (1840). Annähernd: Phosphorsäure 16, Eisenoxyd 34, Wasser 49. — Berneau bei Bisé in Belgien.

Diadochit, von διαδέχομαι, die Stelle vertreten, weil in dem Misneral, verglichen mit dem Eisensinter, die Arsenissäure durch Phosphorssäure vertreten ist. Benannt und bestimmt von Breithaupt (1837). Nach der Analyse von Plattner mit Bestimmung der Schweselsäure durch Rammelsberg: Phosphorsäure 14,82, Schweselsäure 15,14, Eisenoryd 39,69, Wasser 30,35. — Arnsbach in Thüringen.

Antszen, von *axóg, schlecht, schlimm, und févog, Gast, weil er das Eisen verdirdt. Bestimmt von Steinmann (1825) und von ihm zuerst analysirt, dann von Richardson (1835) und von v. Hauer (1854). Wesentlich: Phosphorsäure 20,94, Eisenord 47,20, Wasser 31,86. — Zbirow in Böhmen.

Verwandt scheint der nur unvollständig von Plattner analyfirte und von Breithaupt (1841) bestimmte Beraunit zu sehn, benannt nach dem Fundorte Beraun in Böhmen.

Calceserrit, vom Kalk: und Eisengehalt benannt und bestimmt von J. R. Blum (1858), enthält nach der Analyse von Reißig: Phosphorsäure 34,01, Eisenoryd 24,34, Thonerde 2,90; Kalk 14,81, Talkerde 2,65, Wasser 20,56. Battenberg in Rheinbayern.

Triphylin, von toe (tols), drei, und qulń, Stamm, die entshaltenen dreierlei Phosphate andeutend. Benannt und bestimmt von Fuchs (1834) und von ihm analysirt. Er giebt den Lithiongehalt zu 3,4 Procent an; die Analysen von Baer (1849), Rammelssberg und Wittstein (1852), Gerlach (1857) und Desten (1859)

42

geben alle mehr Lithion, bis zu 7,69 Procent, weniger Eisenorphul und mehr Manganorphul. Die Mischung ist nach Rammelsberg's Berechnung annähernd: Phosphorsäure 44,81, Eisenorphul 39,76, Manganorphul 5,53, Lithion 7,37, Talkerbe 2,53. — Bobenmais in Bapern.

Hieher gehört der Tetraphylin von Berzelius und Rordens stälb (1835) von Tamela in Finnland.

Triplit, von reenlog, breifach, in Beziehung auf die drei Mischungstheile und Spaltungsrichtungen. Eisen pecherz Werner's. Von Vauguelin und Berzelius (1820) analhsirt. Ist wesentlich: Phosphorsäure 33,33, Cisenoxydul 33,80, Manganoxydul 32,87. — Limoges.

Zwieselit, nach dem Fundort Zwiesel bei Bodenmais in Bayern benannt von Breithaupt. Bestimmt und analysirt von Fuchs (1839), welcher ihn Eisenapatit benannte. Nach dessen Analyse: Phosphorsäure 35,60, Eisenorydul 41,56, Manganorydul 20,34, Fluor 3,18. Rammelsberg, der ihn später analysirte, giebt den doppelten Fluorgehalt und nur 30,33 Phosphorsäure an.

Heterosit, manchmal auch fälschlich Hetepozit geschrieben, von Alluaud bei Limoges entdeckt, von Dufrenop analysirt (1829), besteht aus: Phosphorsäure 42,35, Eisenorphul 35,78, Manganorphul 17,40, Wasser 4,47.

Chilbrenit, nach dem englischen Shemiker Chilbren, benannt und frystallographisch bestimmt von Brooke (1823) und qualitativ analysist von Wollaston. Rammelsberg gab (1852) eine vollständige Analyse, wonach die Mischung: Phosphorsäure 28,91, Eisenoxydul 29,32, Mangansydul 9,50, Thonerde 13,94, Wasser 18,33. — Tavistod in Devonshire.

Bendantit, nach Beubant benannt von Levy (1826), welcher ihn als eine besondere Species aufstellte; von Wollaston unvollkommen untersucht. J. Perch hat (1850) eine Analyse desselben gegeben und zwar von demselben Stück, welches Levy an Wollaston zur Untersuchung geschickt, von Horhausen in Rheinpreußen; Rammelsberg analysirte (1857) sogenannten Beudantit von Glendone

bei Cork in Irland, und R. Müller (1857) solchen von Dernbach in Nassau. Die Analhsen zeigen bedeutende Differenzen, obwohl die Arhstalls form der Proben nach den Bestimmungen von Levy, Brooke, Dauber und Sandberger uicht verschieden zu sehn scheinen. Die Resultate sind:

					1. Perch.	2. Rammelsberg.	8. Müller.
Schwefelfäure	•	•	•	•	12,31.	13,76.	4,61.
Phosphorsäure	•	•	•	•	1,46.	8,97.	13,22.
Arseniksäure	•	•	•	•	9,68.	0,24:	Spur.
Eisenorpb .	•	•	•	•	42,46.	40,69.	44,11.
Bleioryd .	•	•	•	•	24,47.	24,05.	26,92.
Wasser	•	•	•	•	8,49.	9,77.	11,44.
Rupferorpd	•	•	•	•	_	2,45.	Spur.
					98,87.	99,93.	100,30.

Lagunit, nach den Borsäurelagunen benannt, in welchen er sich in Toskana sindet. Analysirt von Bechi (1854). Die Mischung ist: Borsäure 49,44, Eisenopyd 37,81, Wasser 12,75.

Lelièvre brachte ihn um 1806 von Elba mit und nannte ihn Jenit, nach der Schlacht bei Jena; nach der Angabe von d'Aubuisson aber zu Ehren der mineralogischen Gesellschaft in Jena, deren Mitglied er war. d'Aubuisson wollte ihn zum Andenken Le Lievres Lepor nennen von Lepus leporis. (S. Gehlens Journal f. Ch. u. Phys. B. III. 1807.) Bauquelin und Collet-Descotils haben ihn zuerst (1807) analysirt und bestimmten das Gisen als Oryd; Stromeyer (1821) bestimmte es als Orydul; ich habe (1831) gezeigt, daß beide Oryde vorhanden. Mit Rücksicht hierauf hat ihn Rammelsberg (1841) neuerdings analysirt. Die Mischung ist wesentlich: Rieselerde 29,45, Eisenorydul 33,56, Eisenoryd 23,13, Kalkerde 13,86.

Die Krystallisation ist von Cordier, Haup, Naumann, Brooke und Miller und ausschhrlich von Descloizeaux (Ann. des mines. VIII. 1856) beschrieben worden. Bergl. auch Hessensberg. Min. Not. 1860. — Elba (Iva daher das Mineral auch Ivait heißt), Norwegen, Toskana 2c.

Mehrler, is decide un sur von Sebrie 1984 mediciens Museil genann, welches von hir est ün dienen gebalten werde, welchem ei auch un der Miliaump nehe fiebe. Der Gewat, wennen ihr es die ver ihneben delte, al die Ungebe, daß es von Seligiume nur unwollieumen gerbegt wert, widsomt der dienen ihr leicht liebt und gelannen. Sebrie fant: Kobelerse 34.60, Connepte 42.35, Sommyntal 15.75, Anderte 5.64, Tormette 6.12, Mangament 6.65, Baker 1.60. — Spunsich im Jeweicher Cominat in Ungern.

Josefin, nach ber aperichen Iniel Faval benarnt von E. G. Gmelin unt von ihm unt G. Pfeiluider analouit (1838). The misn batte (1835) ein äbnliches Mineral aus Joseph analouit. Felilenterg analouite tas Mineral 1839 und weiter baken es Nammelsberg unt Deleise analouit. Diese Analoien benten als weientsliche Michigang einen Eisenchrofelith an: Riefelette 30, Giensphul 70.

— Das Mineral findet sich baufig als Friichichlade fronalisiert und sind bergleichen Arvitalle von Hausmann (1812) und Mitsicherlich (1823) untersucht worden.

Gennerit, nach dem Entdecker Gruner benannt, der ihn (1847) analysirte. Ist wesentlich ein Eisenaugit: Rieselerde 46,12, Gisenorphul 53,88. — Collobrières im Departement du Bax.

Dannemseit, nach Dannemora in Schweben, benannt von Renngott, analysist von A. Erdmann (1851): Kieselecke 48,89, Thonerde 1,46, Eisenorydul 38,21, Manganorydul 8,46, Talkerde 2,92, Rall 0,73. Die Mischung entspricht der älteren Amphibolsormel und Renngott vermuthet, es könne das, übrigens safrigstrahlige, Mineral ein Eisenamphibol seyn.

Thuringit, nach Thüringen, wo er bei Saalfeld vorkommt, benannt und bestimmt von Breithaupt (1832), analysirt von Rammelsberg (1848). Die Analyse gab: Rieselerde 22,35, Thonerde
18,39, Eisenopyd 14,86, Eisenopydul 34,34, Talkerde 1,25, Wasser
9,81. Damit stimmen die späteren Analysen von Reyser und Smith überein.

Hieher gehört auch das Mineral, welches Genth (1853) Owenit

benannt hat, nach dem Geologen D. Owen. Es findet sich am Potos mac bei Harpers Ferry und ist von P. Kehser (1853) analhsirt worden. L. Smith hat (1855) die Identität mit dem Thuringit nachgewiesen.

Cronstedit, nach A. Fr. Cronstedt benannt und bestimmt von Steinmann (1820), welcher ihn analysirte und sämmtliches Eisen als Orybul annahm. Ich habe (1831) gezeigt, daß beide Orybe vorshanden sind und ihre Mengen bestimmt. Mit dieser Correction giebt Steinmann's Analyse: Rieselerde 22,45, Eisenoryd 35,35, Eisenorydul 27,11, Manganorydul 2,88, Talkerde 5,07, Wasser 10,70.
— Przibram in Böhmen.

Von ähnlicher Mischung, aber nicht genau gekannt, ist der Sisteroschisolith von Wernekind (1825). Der Name stammt von σίδηνος. Eisen, σχιστός, gespalten, und λιθός Stein, wegen der blättrigen Structur und dem Eisengehalt. — Conghonas do Campo in Brasilien.

ľ

ļ

Hingerit, nach Hisinger benannt von Berzelius, von Hisinger zuerst analysirt (1810) und (1828), weiter von Rammels. berg, welcher die Mengen des Eisenorpduls und Eisenorpds bestimmte. Rach seiner Analyse ist das Nineral wesentlich: Rieselerde 30,10, Eisenorpd 34,73, Eisenorpdul 23,45, Wasser 11,72. — Riddarhyttan in Schweden.

Thrankt, von Poavlóg, zerbrechlich, von mir (1828) bestimmt und (1831) auf einen Eisenorpdulgehalt untersucht. Nach dieser, sowie nach Hisingers Analyse scheint die Mischung des reinen Ninerals wesentlich zu sehn: Rieselerde 58,10, Eisenorpd 22,38, Wasser 19,52.

— Bodenmais in Bayern. — Neistens mit Phrrhotin gemengt.

Etilpnomelan, von στιλπνός, glänzend, und μέλας, schwarz, bestimmt von Glocker (1838), analysirt von Rammelsberg (1838) und von Siegert. Die Analysen geben wesentlich: Kieselerde 45, Thonerde 5, Eisenorydul 36, Wasser 8,5.... Es bleibt zu unterssuchen ob nicht Eisenoryd vorhanden. — Zuckmantel in Schlesien, Weilburg in Nassau.

Chalcedit, von xalxwoons, bronceähnlich, bestimmt von Shespard (1852), analysirt von G. J. Brush (1858). Rieselerde 45,29,

Thonerbe 3,62, Eisenord 20,47, Eisenord 16,47, Talkerbe 4,56, Kalk 0,28, Basser 9,22. Steht dem Stilpnomelan nabe. — Sterling in Reu-York.

Melanslith, von der schwarzen Farbe benannt und bestimmt von H. Wurt (1850). Nach seiner Analyse wesentlich: Rieselerde 35,24, Thonerde 4,48, Eisenophd 23,13, Eisenophdul 25,09, Natrum 1,85, Wasser 10,21. — Charlestown in Rassachusetts.

Anthosiderit, von ärdos Blume, und ocdisoos, Eisen, wegen der blumenstrahligen Bildung und wegen des Eisengehaltes, benannt und bestimmt von Hausmann (1841), analhsirt von Schneders mann (1841). Die Mischung ist: Rieselerde 60,90, Eisenoryd 35,15, Wasser 3,95. — Antonio Pereira in Brasilien.

Chlorepal, von xlweos, grün, und Opal, benannt und zuerst analhsirt von Bernhardi und Brandes (1823), dann von Berthier, Dufrenop, Jaquelin und Biewend. Ich habe bei der Analhse der Barietät von Haar bei Passau (1848) gezeigt, daß das Mineral ein mit Opal gemengtes Eisensilicat sep, dessen Mischung wesentlich: Rieselerde 46,34, Eisenophd 40,12, Wasser 13,54. Hieber gehört der Rontronit von Kontron im Departement Dordogne, und der Unghwarit von Unghwar in Ungarn.

Ein nahestehendes Mineral scheint der Pinguit von pinguis, sett, zu sehn, welchen Kersten (1833) analysirt hat. Er fand: Riesels erde 36,90, Thonerde 1,80, Eisenoxyd 29,50, Eisenoxydul 6,10, Manganoxydul 0,14, Talkerde 0,45, Wasser 25,11. Wolkenstein in Sachsen.
— Dahin scheint auch der von Krant benannte Gramenit, von gramen, Gras, zu gehören, welchen Bergemann (1857) analysirt hat. — Menzenberg im Siebengebirg.

Chlorophäit, von xdwoos grün, und gacos, schwärzlichgrau, bestimmt von Macculloch (um 1825), analysirt von Forchhammer (1843). Ist wesentlich: Rieselerde 34,84, Eisenophul 21,10, Talkerde 3,35, Wasser 40,71. — Faroë.

Degeröit, nach Degerö in Finnland benannt, analpsirt von Thorelb (1850). Rieselerde 36,60, Thonerde 0,80, Eisenorph 41,40, Eisenorphul 1,16, Kall 2,90, Talkerde 2,50, Wasser 13,70. Chamsisst, nach dem Fundort Chamoison in Wallis, analysirt von Berthier (1822). Rieselerde 14,3, Thonerde 7,8, Eisenoxydul 60,5, Wasser 17,4.

Restydelith, von zoozic, Faben, und AlGoc, Stein, wegen ber fastigen Structur, benannt von Hausmann. Wurde (um 1815) von Prof. Lichtenstein vom Capland mitgebracht und von Klapsroth zuerst analysirt, dann von Stromeher (1831). Des letzteren Analyse gab: Rieselerbe 51,22, Eisenorphul 34,08, Talkerbe 2,48, Natrum 7,07, Wasser 4,80. — Steht dem Arsvedsonit nahe. — Klaproth benannte das Mineral Blaueisenstein. — Bemerkenstwerth sind die Versuche, welche Hausmann und Henrici über die Tragkraft der Fasern dieses Minerals angestellt haben. Ein Chlinder von 0,04" engl. Durchmesser trug 91 hannoverische Pfunde ohne zu zerreißen, ein Chlinder von 0,07" von gemeinem Asbest zerriß schon bei einem Sewicht von 11—12 Loth. (Hausmann Mineralogie 1847).

Geladonit, von der seladongrünen Farbe benannt. Werner's Grünerde. Es sind in früherer Zeit sehr verschiedene eisenhaltige Erden hieher gezählt worden. Das mit Seladonit gemeinte normale Mineral ist die sogenannte Grünerde von Verona (Monto Baldo). Sie ist (1807) von Klaproth analysirt worden. Er sand: Rieselerde 53, Sisenoryd 28, Talkerde 2, Kali 10, Wasser 6. Sine ähnliche Erde mit 18 Procent Kali aus Cypern, ist ebenfalls von Klaproth analysirt worden. Delesse hat eine Grünerde von Verona (1848) analysirt, welche nicht derselben Art war wie die von Klaproth untersucht, welche nicht derselben Art war wie die von Klaproth untersucht, weich auch gefunden habe, während die Erde von Delesse sieh von Delesse sieh vollständig zersehen ließ.

Prosmatith, von $\pi \tilde{\nu} \varrho$, Feuer, und $\delta \sigma \mu \dot{\eta}$ Geruch, weil er beim Erhitzen einen sauern Geruch verbreitet, auch Phrodmalith, wurde von Clason und H. Gahn auf Bjelle's Grube zu Nordmarken in Wermland entdeckt. J. G. Gahn fand darin den Chlorgehalt und Hisinger hat ihn (1815) analysirt. Nach der Berechnung seiner Analyse durch Rammelsberg ist die Mischung: Kieselerde 35,85,

Sisenoppbul 28,07, Manganoppbul 21,81, Kalk 1,21, Gisen 3,00, Chlor 3,77, Wasser 6,29. Die Arpstallisation haben Brooke und Haibinger bestimmt.

Elsredit, von oxógodos, Knoblauch, wegen des Geruches vor dem Löthrohre, benannt von Breithaupt (1817). Analysirt von Berzelius (1825). Seine Analyse gab in Uebereinstimmung mit den späteren von Damour (1844) wesentlich: Arseniksäure 49,84, Eisenoryd 34,60, Wasser 15,56.

Die Krhstallisation wurde zuerst vom Grafen Bournon (1801), dann von Phillips, Levy, Mohs und Descloizeaux (1844) bestimmt, welcher auch zeigte, daß der brasilianische und cornwallisische Storodit, wovon ersteren Beudant als eine besondere Species unter dem Ramen Révotèse aufstellte, nicht verschieden seh. G. Rose hat ebenso zuerst die Identität des sächsischen und brasilianischen Storodits dargethan. Antonio Pereira in Brasilien, Schwarzenberg in Sachsen, Cornwallis 20.

Pharmalssiderit, von Páquavos, Gift, und oldygog, Eisen, benannt von Hausmann. Karsten's Würfelerz, Beudantit zum Theil. Analysirt von Berzelius (1824), wesentlich: Arsenissäure 39,84, Phosphorsäure 2,46, Eisenogyd 40,58, Wasser 17,12. Eine unvollständige Untersuchung gab schon Klaproth (1786) und auch Cheneviz veröffentlichte (1804) eine Analyse, welche wahrscheinlich dieses Mineral betraf, worin aber auch Kupserogyd erwähnt wird. — Die Krystallisation bestimmten Graf Bournon und Phillips. — Cornwallis, Spessart.

Pittizit, von nerrico, dem Bech ähnlich sehn, benannt von Hausmann. Werners Eisensinter. Die erste Beschreibung des sächsischen Pittizit, ist von dem Licentiaten Schulze (1765). Ferber (1778) beobachtete den Arsenikgehalt und nannte ihn Eisenbranderz. Alaproth hat ihn (1808) analysirt, aber die Arseniksäure übersehen, dagegen fand er die Schweselsäure und zeigte, daß sie großentheils schon mit Wasser extrahirt werden könne. Eine genauere Analyse gab Strome weber (1818) und fand 26 Procent Arseniksäure und 10 Schweselsäure,

welche er für nicht wesentlich hielt und "höchst wahrscheinlich bloß mechanisch" anhängend. Diese Analysen betrafen den Pittizit von Freiberg in Sachsen. Eine Barietät vom Rathhausberg bei Gastein wurde von Rammelsberg (1845) analysirt. Die Analysen zeigen wechselnde Zusammensetzung eines Gemenges von wasserhaltigem Eisensarseniat und Eisensulphat.

Carminspath, nach der Farbe benannt und bestimmt von F. Sandsberger (1850), analysirt von R. Müller (1858). Wesentlich: Arssenikäure 48,48, Eisenophd 28,05, Bleiophd 23,47. Horhausen im Sahn'schen.

Chromit, vom Chromgehalt benannt, Chromeisenstein. Das Chrom entdeckte darin zuerst Tassaert (1799) und hielt das Mineral für dromsaures Eisen, Laugier aber (1806) nahm nach ber Bermuthung von Godon de Saint-Mesmin und Vauquelin das Chrom als Oxpd enthalten an. Die ersten Analysen sind von Klaproth, Barietät aus Stehermark, und von Laugier, Barietät aus Siberien. Sie geben das Eisen als Dryd an und fanden keine Talkerbe, daß lettere mit vorkomme und daß der Chromit in die Spinellreihe gehöre, zeigte zuerst Abich (1831), welcher den krystallisirten und den derben Chromit von Baltimore (schon seit 1710 bekannt) analyfirte. Moberg zeigte (1848) daß bei manchen Chromiten die Spinell: formel nur dann erhalten werde, wenn man neben dem Chromoxpb noch Chromogydul Cr annehme. Berschiedene Barietäten find von Hunt, Rivot, Landerer (1850), Starr und Garret (1853), Bechi (1853) u. a. analysirt worden, welche wegen des isomorphen Wechsels von Chromogyd und Thonerde, von Eisenorydul und Talkerde mannigsgltige Verschiedenheiten ergaben. Der Gehalt an Chromoryb wechselt zwischen 44 und 64 Procent, die Thonerde zwischen 0 und 20 Procent, Eisenogydul 19—38 Procent, Talkerde 0—18 Procent. Der Chromit ist um 1799 bei Gaffin im Bar-Departement gefunden worben, dann in Stepermark, Norwegen, Siberien, Nordamerika 2c.

Wolfrem. Wolfrig heißt so viel als fressend, da das Mineral den Zinngehalt beim Zinnschmelzen vermindere. Bei Agricola als

spuma lupi erwähnt, bei henkel als ein Zinnerz mit Arfenik und Eisen. Linné (1748) und Woltersborf (1748) zählen es zu ben Eisenerzen, Wallerius anfangs auch, Cronstedt und Brünich (1781) zu den Braunsteinarten. Seit Lehmann wurde es von Bogel, Blumenbach und J. Fr. Gmelin wieder zu den Effenerzen gezählt. Der erste, der es als ein besonderes Mineral unter die Halbmetalle stellte, war Beltheim (1782), bis die Brüder Don John Joseph und Don Fausto de Luyart (1786) die erste Analyse machten und Scheele's im Tungstein entbectte Saure barin auffanden (zu 65 Procent). Dann analysirte es Bauquelin (1796) und Berzelius unternahm im Jahr 1815 eine ausführliche Untersuchung ber natürlichen Wolframiate und fand im Wolfram: Wolframfäure 74,66, Eisenorybul 17,59, Maganorybul 5,64, Rieselerbe 2,10. Bauquelin untersuchte es neuerdings 1825 und nahm Eisen und Mangan als Dryb barin an. Graf Schaffgotsch (1841) nahm die Orybule an und auch das Wolfram als Orpd W und glaubte daß sich daraus erft während der Analyse Wolframsäure bilde und daher immer ein Ueberschuß erhalten werbe. Ebelmen (1844) fand biesen Ueberschuß nicht und nahm wieder Wolframsaure an, ebenso Rammelsberg (1847), Rerndt, Schneider (1850) u. a. Die meisten Analysen nähern sich der Mischung: Wolframsäure 76,41, Gisenorydul 18,97, Manganorybul 4,62. In einzelnen Fällen ift das Manganorybul vorherrschend gegen das Eisenorpbul.

Lehmann hat (1854) noch durch besondere Versuche bewiesen, daß das Wolfram als Säure, Eisen und Mangan als Oxydule in dem Minerale enthalten sind.

Die Artstallisation wurde von Haup als rhombisch ketrachtet, von Beubant und Levy als klinorhombisch, G. Rose (1845) nahm sie als rhombisch und isomorph mit dem Tantalit, Kerndt (1847) ebenso, dagegen Descloizeaux (1850) wieder das klinorhombische System annimmt. Brooke und Miller (1852) nehmen das rhomz bische System mit theilweise klinorhombischem Typus an. Die Zinnerz-lagerstätten von Sachsen, Böhmen, Cornwallis 2c. — Rertschinsk.

Menalan, vom Fundort Menaccan in Cornwallis. Titaneisen. William Gregor, ein Geiftlicher bes Kirchspiels von Menaccan, gab die erste Nachricht von diesem Mineral (1791) und stellte chemische Untersuchungen damit an, deren Resultat war, daß es Eisen und einen besonderen metallischen Kalk von unbekannter Natur enthalte. Rlap: roth fand dann an einem ähnlichen Mineral aus Spanien und von Aschaffenburg, daß dieser Kalk das von ihm im Rutil entdeckte Titanorth sehn Aehnliche Verbindungen wurden von Cordier, Bauquelin, Hose (1821), Mosander (1829) und von mir (1832) analhsirt. Die Analhsen zeigten mancherlei Differenzen. Hose stellte (1844) die Ansicht auf, daß diese Verbindungen Mischungen von Fe und Ti sepen und erst beim Auflösen durch Reduktion von Fe die gefundene Titansäure aus Fi gebildet werde, und ich habe gezeigt, daß diese Umwandlung wirklich erfolge. Dieselbe Ansicht ist von Scheerer aufgestellt worden. In einer größeren Arbeit hierüber hat Rammelsberg (1858) wegen des schon von Mosander aufgefundenen und von ihm in mehreren Barietäten bestimmten Talkerdegehaltes dessen Ansicht vertreten, daß die allgemeine Formel m Fe Ti + n Fe sep, da man ein Sesquioryd des Magnesiums, wie es Rose's Formel verlange, nicht kenne. Man kann auch sagen, daß sich dieses Oryd gerade durch die vorliegenden Fälle darthue und Dana hat es für das Titaneisen so genommen.

Es gehören hieher:

Der Crichtonit nach dem englischen Arzte Crighton von Bournon benannt. Wollaston wollte darin Zirkonerde gefunden haben, Berzelius zeigte (1822), daß es Titansäure seh, nach Marignae (1846) besteht er wesentlich aus: Titansäure 52,63, Eisenorydul 47,37. Bourg d'Disans in Dauphiné. — Von derselben Mischung ist der von mir (1832) benannte Kibdelophan, von «lodnlog, täuschend, und paivoual, sich zeigen, weil er dem Ilmenit 2c. gleicht. — Hosgastein im Pinzgau.

Ilmenit, von Menge vom Ural mitgebracht, nach dem Ilmensgebirg benannt von A. T. Rupffer (1827). Nach den Analysen von

Mosander und Rammelsberg wesentlich: Titansäure 44,78, Gisensoph 14,92, Gisenophul 40,30.

Iserin, nach der Jerwiese in Schlesien benannt. Schon von Klaproth analysirt, dann von Hose und Rammelsberg, nach dessen Berechnung: Titansäure 38,96, Eisenoxyd 25,98, Eisenoxydul 35,06.

Washingtonit, benannt von Shepard (1842). Rach den Analysen von Marignac, Kendall und Rammelsberg, wesents lich: Titansäure 25,64, Eisenorth 51,28, Eisenorthul 23,08. Lichsield in Connecticut. — Aehnlich der Hystatit, von Corwros, der lette. Breithaupt.

Hier schließt sich serner an ber von mir (1838) benannte Basan omelan, Básavoc, der Prodirstein, und pelæc, schwarz, um anzus deuten, daß das Mineral schwarzen Strich giebt. Eisenrose. Dieses Titaneisen mit 5—7 Eisenogydul und 9—12 Titansäure bildet den Uebergang zum Hämatit und kann auch zu dieser Species gezählt werden.
— St. Gotthard.

Die Arhstallisation dieser Verbindungen hat zuerst Bournon (1815) am Crichtonit bestimmt, Mohs am Ribbelophan, von ihm arotomes Eisenerz benannt, und Levy (1827) für den wahrscheinlich dazu gehörigen Mohsit, nach dem Arhstallographen Mohs benannt. Am Ilmenit hat Aupffer (1827) die Arhstallisation, aber nicht als rhomboedrisch, sondern als klinorhombisch beschrieben, G. Rose berichtigte (1827) diese Angabe und zeigte den Isomorphismus des Ilmenit mit dem Hämatit. Außerdem haben Haidinger, Breithaupt, Desecloizeaux, Shepard und v. Kokscharow Untersuchungen darüber angestellt. Die Arhstalle zeigen östers rhomboedrische Tetartoedrie. Vom Iserin giebt Rohs Hexaeder und Oktaeder an, welches noch näherer Untersuchung bedarf.

Phrit, von Ausling, bei den Alten ein Eisen-, auch ein Rupfererz. Schwefelkies. Eisenkies tesseraler. Wallerius (1778) giebt an, daß er 40 bis 80 Procent Schwefel enthalte und 30 bis 50 Eisen. Hatchett hat ihn zuerst analysirt (1804), dann Berzelius,

Bucholz, Booth, Schnabel 25. Sämmkliche Analysen, welche wenig differiren, führen zu der Formel ke = Schwefel 53,33, Eisen 46,67.

Die Arhstallisation ist zum Theil schon von Romé de l'Isle zum Theil von Haup (1801) beschrieben worden. Haup hat damals auch dargethan, daß das Dodekaeber mit gleichseitigen Pentagonen, wie es ältere Forscher angenommen haben, wegen der irrationalen Ableitungscoefficienten nicht vorkommen könne. Er erklärt zuerst richtig die Streifung des Pentagondodekaeders und führt unter den seltneren Formen das Trapezoeder 202 und ein Triakisoktaeder an. Die Durchkreuzungszwillige des gewöhnlichen Dodekaeders beschrieb zuerst Weiß (1818). Die anomalen Formen des Rieses von Großalmerode in Hessen erklärte Fr. Köhler (1828).

Ausgezeichnete Arhstalle sinden sich zu Traversella in Piemont, Petorka in Peru, ¹ Großalmerode in Hessen 2c.

Markesit, von marcasita, eine alter Rame, vorzüglich für den Schwefelkies gebraucht, nach Koch aus dem Arabischen marw Kjass idd das ist einem weißlichen, glänzenden, harten Feuerstein ähnelich, welches auf gegenwärtiges Schweseleisen allerdings nur zum Theil paßt.

Haup hat zuerst (1814) diese Species von der vorigen getrennt und ihre rhombische Krystallisation erkannt, Phillips und Mohs haben sie weiter untersucht.

Hatchett (1804) und Berzelius (1819) haben Analysen mitgetheilt, welche darthun, daß die Mischung von der des Phrits nicht verschieden ist, also dimorph vorkommt.

Hieher der sogenannte Strahlties, Rammties, Zellties, Spärkies, Leberkies, rhombische Eisenkies, Wasserkies. — Harz, Böhmen 2c.

¹ Haup beschreibt von daher eine Combination von 134 Flächen und bemerkt tabei: L'économie dans le nombre des lois employées, s'allie ainsi avec la fécondité, relativement au nombre des faces qui naissent de ces lois. Tabl. compar. 1809. p. 273.

Hieher gehört auch Breithaupt's Appelt, von zoowec, Bestätigung, "da es sich bestätigt hat, daß unter den Weißsupsererz bez zeichneten Mineralien wenigstens ein selbstständiger neu bestimmter Ries enthalten seh"; er ist (1846) von H. Scheidhauer analysirt worden; ferner der Lonchidit von Breithaupt (1849) welchen Plattner analysirt hat. Der Name von doxxlow, kleine Lanzenspipe. Diese Mineralien sind wie ein von mir (1857) analysirtes sogenanntes Weißstupsererz von Schneeberg Markasit, gemengt mit etwas Arsenopprit und Chalkopyrit.

Phrrhetin, von πυβρότης, röthlich, benannt von Breithaupt. Magnetkies Werner's. Die Krystallisation hat zuerst hausmann (1814) beschrieben an einer Barietät von Andreasberg, der Graf Bournon (1817) bie Winkel gemessen, genauer lehrte sie G. Rose (1825) an Kryftallen aus dem Meteorstein von Juvenas kennen, welche übrigens nach seiner Angabe, vielleicht wegen eines Gehaltes an Schweselnickel, nicht magnetisch waren. — R. Grewille hat das Mineral zuerst in Cornwallis entdeckt und Hatchett hat es (1804) analysirt und 36,5 Schwefel und 63,5 Eisen angegeben. Stromeper analysirte es (1814) und zeigte, daß es nicht Fe sehn könne, da es beim Auflösen in Salzsäure Schwefel zurücklasse. Verschiedene Varietäten nach den Analysen von Berthier (1838, aus dem Walliser: land), Hose (von Bodenmais) Plattner (1840, von Conghonas bo Campo in Brafilien), Graf Schaffgotsch (1841, von Bobenmais) zeigen fast übereinstimmend die Mischung, wie sie Stromeper bestimmt hat: Schwesel 40,15, Gisen 59,85. Ueber die Formel sind aber die Chemiker zur Zeit noch nicht einig. Rammelsberg beutet auf Fe 5 Fe ober Fe 6 Fe.

Mancher enthält etwas Nickel, gegen 3 Procent. Das Sulphuret Fe kommt nach Rammelsberg und Smith in manchem Meteoreisen vor, das Sulphuret Fe findet sich nach Covelli (1827) im Krater des Vesubs.

Berthierit, nach dem Chemiker Berthier benannt von Sais binger. Berthier hat das Mineral bestimmt (1827) und hatte es Haidingerit benannt; da diesen Namen aber schon ein anderes Mineral führte, so gab Haidinger obigen Namen. Berthier analysirte die Barietät von Chazelles in Aubergne. Breithaupt entbeckte das Mieneral (1835) bei Bräunsdorf in Sachsen und diese Barietät wurde von Rammelsberg (1837) analysirt, von Hauer und Sackur. Die Analysen sühren wesentlich zu der Mischung: Schwesel 30,14, Antimon 56,67, Eisen 13,19.

Arsendpyrit, ein arsenikaltiger Phrit, Arsenikites, Mißpidel. Bei Cronstedt (1770) heißt er Arsenicum serro sulphurato mineralisatum. Giftlies, Rauschgelbties indem bemerkt wird, daß er beim Rösten Rauschgelb (Operment) gebe. Die ersten Analysen sind von Thomson und Chevreul (1812) und Stromeher (1814). Nach diesen Analysen hat Berzelius die Formel Fe S² + Fe As² aufgestellt, welche sich den Resultaten gut anschließt und durch spätere Analysen von Plattner, Weidenbusch, Freitag u. a. bestätigt worden ist. Danach ist die Nischung: Schwefel 19,60, Arsenik 46,08, Eisen 34,32.

Die Arhstallisation ist zuerst von Haup bestimmt worden, dann von Bernhardi, Mohs, Phillips, Breithaupt u. a.

Hieher gehört Breithaupt's Plinian, nach Plinius benannt. — Einiger Arsenopyrit enthält einen kleinen Theil Eisen durch Kobalt vertreten, Hapes hat einen solchen nach dem Mineralogen Dana — Danait benannt; Kenngott hat (1853) gezeigt, daß er die Krystallisation der kobaltsreien Barietät habe. — Aus dem Arsenopyrit wird durch Rösten und Condensiren der Dämpse in den sogenannten Gistsängen der größte Theil der technisch in der Glassabrication, Färsberei zc. gebrauchten arsenichten Säure gewonnen, in Sachsen jährlich gegen 3000 Centner, in Niederschlessen 2500—2800 Ctr., in Desterzreich 900 Centner.

Siehe den anschließenden Glaukobot beim Robalt.

Lölingit, nach dem Fundorte Löling in Kärnthen, benannt von Haidinger. Arotomer Arsenikties von Mohs, Glanzarsenikties, Leucophrit — Ist krystallographisch von Jameson und Mohs

(1820 und 1824) bestimmt worden. Dumenil hat (1820) eine Barietät von Zinnwald analysirt, Hoffmann (1833) genauer die Barietät von Reichenstein in Schlesien, und v. Meher (1841) dieselbe,
Scheerer noch eine von Sätersberg in Rortvegen (1841). Andere Analysen sind von Behnke, Illing und Weidenbusch.

Scheerer hat dafür die Formeln Fe² As³ und Fe As² aufzgestellt, jene für den Kies von Reichenstein, diese für den von Säterszberg, Schladming, Andreasberg.

Fe² As³ = Arsenit 66,8, Gisen 33,2.

Fe As² = Arsenik 72,48, Eisen 27,16.

Die erstere Mischung führt bei Kenngott den Ramen Lölingit, die letztere den Ramen Sätersbergit.

Manganverbindungen.

Braunsteinarten. Der Name Braunftein kommt icon im 15. Jahrh. bei Basilius Balentinus vor und wurde ein Gisenerz darunter verstanden, welches man zum Klären des Glases brauchbar erkannte. So Agricola um die Mitte des 16. Jahrh., Camillus Leonardus, Michael Mercati 2c. Es wird von diesen bemerkt, daß die Glasmacher das betreffende Mineral Manganes nennen. Erft Pott zeigte (1740), daß das Eisen nicht zu den Bestandtheilen des Braunsteins gehöre; Cronstedt zählte ihn (1758) zu den Erdarten, Raim aber stellte (1770) ein blaulichweißes brüchiges Metall baraus her. Scheele kam (1774) mit genauen Untersuchung ebenfalls auf ein eigenthümliches Metall im Braunstein, und Gahn reducirte es. Es wurde Braunsteinmetall, nach Bergmann Magnesium, bann auch Manganesium genannt, und um 1808 der abgekürzte Rame Mangan von Klaproth in Aufnahme gebracht. Schon Scheele hatte mehrere Braunsteinarten untersucht und dabei (1774) die Baryterde entbeckt. Klaproth hat den Phrolusit aus Mähren und den Ranganit von Flefeld am Harz analysirt, die genauere Kenntniß ber natürlich

vorkommenden Manganorphe batirt aber erst vom Jahre 1829, wo Hais dinger und Turner gemeinschaftlich mineralogisch und chemisch das vorhandene Material prüften und sonderten. Es ergaben sich daraus die Species Phrolusit, Braunit, Hausmannit, Manganit und Pfilosmelan.

Phrolusit, von $\pi \tilde{v}_{\ell}$, Feuer, und $\lambda o v_{\omega}$, waschen, weil er eisenshaltige Gläser im Feuer entfärbt. Graubraunsteinerz. Weichsbraunstein Hausmanns. Die Analysen von Berthier (1833), Turner (1829), Scheffler u. a. führen zu der Formel Mn'= Mangan 62,8, Sauerstoff 37,2.

Die Arhstallisation wurde von Haibinger bestimmt. Den reinen Phrolusit hat erst Breithaupt (1844) kennen gelehrt und Plattner analysirt. Breithaupt hat ihm den überstüssigen Namen Polianit von nodicios, grau, gegeben. — Der Phrolusit und Manganit sind technisch die wichtigsten Manganerze. Thüringen, Sachsen, Mähren 2c.

Handmannit, nach dem Mineralogen Fr. L. Hausmann, benannt und bestimmt von Haidinger und Turner. Schwarzer Braunstein. Schwarzmanganerz. Die ppramidalen Krystalle
sind zuerst von Hauh und Mohs beschrieben worden. Nach den Analysen von Turner (1827) und Rammelsberg (1842) ist er Mn Mn = Manganoryd 69,03, Manganorydul 30,97. — Harz,
Thüringen.

Braunit, nach dem Rammerrath Braun in Gotha, benannt und bestimmt von Haidinger, analpsirt von Turner (1829), Tönsiager und Damour, ist Mn = Mangan 69,23, Sauerstoff 30,77. Die Krhstallisation ist von Haidinger und Descloizeaux bestimmt worden. — Elgersburg in Thüringen, St. Marcel in Piemont 2c.

Manganit. Graubraunsteinerz zum Theil. Bon Arfvedson analpsirt (1819), von L. Gmelin und Turner. Die Analpsen sühren zu der Formel Mn # = Mangan 61,96, Sauerstoff 27,53, Wasser 10,51.

Die Arhstallisation ist von Haup, vollständiger von Mohs und Haidinger bestimmt worden.

Hieher gehört als mehr ober weniger verunreinigte erdige Barietät der sogenannte Wad, englisch für Watte, wahrscheinlich auch der Groroilith Berthiers (1833) nach dem Jundorte Groroi im Departement Napenne benannt, und der Barvicit, nach dem Jundort Warwisshire von Phillips benannt (1830) und ansangs als ein besonderes Manganoryd betrachtet. Breithaupt hat (1844) gezeigt, daß der Manganit allmählig in dieses Mineral übergeht, indem ein Theil des Nanganoryds in Peroryd umgewandelt wird oder es ist dasselbe ein Gemenge der beiden Species.

Ausgezeichnet zu Ilfeld am Harz, Ilmenau in Thüringen 2c.

Pfilomeian, von peloc, tahl, und peloc, schwarz, benannt von Haidinger. Schwarzbraunsteinerzzum Theil. Schwarzeiseisenstein Werners. Turner analysirte (1829) den Pfilomeian von Schneeberg und Romaneche, wonach er wesentlich: Manganogydvogydul 70, Sauerstoss 7,3, Baryterde 16,4, Wasser 6,2. Fuchs analysirte (1831) einen Pfilomeian aus dem Bayreuthischen, in welchem er die Baryterde durch Kali vertreten fand (4,5) und einen solchen mit Baryterde und Kali von Sp, Departement Haute Saone, hat Ebelmen (1842) analysirt, einen kalihaltigen von Ilmenau hat ferner Clausebruch analysirt, andere wurden von Scheffler, Rammelsberg, Schnabel 2c. untersucht, ohne daß man die jest sicher wäre, oh das Mangan vollständig als Peroryd ober auch als Oryd und Orydul enthalten und ob das Wasser wesentlich ist.

Ob der Neukirchit, nach dem Fundorte Neukirchen im Elsaß. benannt, und analysirt von Muir (1835) eine selbstständige Species oder ein Gemenge von Hämatit und Manganit, bedarf noch einer weiteren Untersuchung.

Anpsermanganerz. Beschrieben von Breithaupt (1818) und zuserst analysirt von Lampabius, welcher außer dem Manganogyb 13,5 Rupserogyb angiebt. Dasselbe Mineral (von Schlackenwald in Böhmen) wurde von Kersten (1833) analysirt, welcher 4,8 Aupserstyb und 20,10 Wasser außer dem Manganogyb fand. Eine Barietät von Kamsdorff gab nach Böttger und Rammelsberg (1842) 16

Procent Rupferoxyd und 15 Procent Wasser. Das Mineral scheint eine wasserhaltige Verbindung von Manganperoxyd und Kupferoxyd zu sehn, bedarf aber noch näherer Untersuchung.

Dialogit, von Sialogi, Auswahl. Bei Beudant Diallogit, Manganspath. Rhodochrosit Hausmanns. Berthier anaslysirte (1824) Varietäten von Nagyag mit 90,5 Procent kohlensaurem Manganorydul und von Freiberg mit 82,2 Procent, Strome per fand (1833) in dem Dialogit von Kapnik 89,9 Mangancarbonat. Tie normale Mischung ist: Kohlensäure 38,6, Manganorydul 61,4. Gewöhnslich ein Theil des Un durch Ca, Fe und Mg vertreten.

Die Krystallisation ist von Mohs und Breithaupt kestimmt worden.

Hluaub entdeckt, von Dufren vy krystallographisch untersucht und analysirt (1829). Genauere Analysen hat Damour (1854) geliefert und ist danach die Mischung wesentlich: Phosphorsäure 39,14, Mansganozydul 40,20, Eisenozydul 8,27, Wasser 12,39. — Die Krystallissation ist (1858) ausführlich von Descloizcaux bestimmt worden.

Ahobonit, von hodor, vie Rose, in Beziehung auf die Farbe bes nannt von Beudant. Werners Manganspath zum Theil. Rother Mangantiesel. Die erste genauere Analyse ist von Berzelius (1815). Sie giebt die Formel eines Manganaugits, wonach: Kieselserde 46,81, Manganorydul 53,19, letteres gewöhnlich zum Theil durch Ca, Mg, Fe vertreten. Die von Berzelius analysirte Varietät war von Langbanshytta in Schweden, Ebelmen hat (1846) ähnliche von Algier und St. Marcell in Piemont analysirt. — Hieher der Pajsebergit von Pajsherg in Schweden, analysirt von Jgelström (1851). Bustamit, nach dem General Bustamente benannt von Brongeniart und zuerst analysirt von Dumas (1826), dann von Ebelmen (1846), ist ein Rhodonit mit 15 Procent Kalserde. Tetala in Mexiko.

Fowlerit, von Franklin in Neu-Jersey, ist zuerst, eine zersetzte Varietät, von Thomson, dann von Hermann (1849) und von Rammelsberg (1853) analysirt worden und ist ein Rhodonit mit 5—5,8 Procent Zinkorph. Thomson hatte kein Zinkorph gefunden. Die Arpstallisation des Rhodonit hat G. Rose bestimmt, die des Fowlerit Thomson, Tamnau und Breithaupt. Die Formen des Pajsbergit hat Dauber (1855) beschrieben und gezeigt, daß die Rhodonite überhaupt mehr mit dem Babingtonit als mit dem Augit isomorph sehen. Dagegen hat Dana die Aehnlichkeit mit letzterem durch eine andere Deutung der Flächen hervorgehoben (1855).

hermannit, nach dem ruffischen Mineralogen und Chemiker Hermann benannt (Kenngott). Bon Hermann (1849) analysirt und von Schlieper (1854). Hat die Mischung des Rhodonits, aber die Krystallisation des Amphibols und ist nach Hermann unter 123°30' spaltbar. Sterling und Cummington in Massachusetts, wonach ihn Rammelsberg Cummingtonit nennt, ein Rame, welcher früher auch für eine Barietät von Anthophyllit gebraucht wurde.

Tephreit, von respos, aschsarbig, benannt und bestimmt von Breithaupt (1832), Anhydrous Silicate of Manganese von Thom: son, welcher ihn zuerst (1835) analysirt hat. Er wurde serner von Ramme leberg analysirt (1845). Die Mischung ist die eines Manganchrhseliths: Rieselerede 30,57, Manganorydul 69,43. — Gelatinirt. — Sparta in Neu-Jersey. Die Krystallisation ist nicht genau gekannt, nach Breits haupt soll sie, abweichend von der des Chrysolith, quadratisch seyn.

Von ähnlicher Mischung, aber mit der Hälfte Manganorpdul und die andere Hälfte Eisenorpdul, ist der Anebelit, nach dem Entdecker Major v. Anebel, benannt von Döbereiner (1818), welcher ihn (von Ilmenau) analysirte. Eine ähnliche Varietät von Dannemora in Schweden hat (1853) A. Erdmann analysirt.

Ein Silicat von der Formel Mn 2 Si hat Thomson Dyssnit genannt (1832). Es kommt nach ihm zu Franklin vor.

Gemenge der vorhergehenden Mangansilicate, besonders des Rhodonit mit Dialogit vom Harz sind von Dumenil und Brandes
(1819) analysirt und von Germar (1819) und Jasche (1838) mit
besonderen Namen belegt worden: Hydropit, Photizit, Hornmangan, Diaphorit, Allagit.

Marcelin, von St. Marcel in Piemont benannt von Beudant. Von Berzelius und Ewreinoff (1841) analhsirt; eine andere Varietät von Tinzen in Graubündten wurde von Berthier (1832) und Schweißer (1842) analhsirt. Die Analhsen weisen auf ein Orybsilicat von der Formel Mn³ Si und Mn⁵ Si hin. — Gelatinirt.

Durch Zersexung und Oxybation scheinen bergleichen wasserhaltige Silicate zum Theil entstanden zu sehn, wie Rlaproth (1807) eines von Klapperud in Dalekarlien, und Bahr einige (1850) ebenfalls aus Schweden analysirt hat. — Schwarzer Mangankiesel. — Hieher gehört auch der Stratopeit von Pajsbergs Eisengrube in Schweden, welchen J. Zgelström (1851) analysirt hat. Ferner der (thonerdeshaltige) Karpholith Werner's (1817) von Schladenwald in Böhmen, welchen Steinmann, Stromeher und Hauer analysirt haben.

Helvin, von Hloc, sonnengelb, benannt von Werner (1816). Die erste Rachricht davon nebst einer Beschreibung theilte Mohs mit (1804) und stellte es als Anhang zum Granat. Freiesleben beschrieb es ebenfalls (1817). Wurde zuerst von A. Vogel (1820) analysirt; die Analyse giebt keine Berillerde, keinen Schwefel und den Sehalt an Manganoryd nur zu 3,75 Procent an. Eine genaue Analyse gab Chr. Gmelin (1825). Beide analysirten den Helvin von Schwarzzenderg. Eine neuere Analyse von Rammelsberg (1854) mit einem Helvin aus dem Zirkonspenit von Norwegen stimmt mit Smelins Analyse überein. Nach seiner Berechnung ist die Mischung: Kieselerde 33,18, Berillerde 13,59, Manganorydul 33,90, Eisenorydul 3,88, Schwesel 5,74, Mangan 9,71.

Alabandin von Beubant. Manganglanz. Manganblende. Schwarzerz. Zuerst von Müller von Reichenstein erwähnt (1784) und von Bindheim untersucht (1784), welcher Mangan, Schwefel, Eisen und Rieselerbe fand. Klaproth analysirte ihn (1802) und nahm das Mangan als Oxydul, ebenso Bauquelin; Arfvedson bestimmte (1822) die Mischung zuerst als Mn = Schwefel 37,21, Mangan 62,74. Bergemann hat (1857) den in Puebla in Mexiko vorkommenden Alabandin untersucht, welcher früher von del Rio

nicht richtig bestimmt worden war und ihn mit der angegebenen Rischung übereinstimmend gefunden.

Die Krystallisation hat Mohs, anfangs prismatisch, bestimmt.

Hauerit, nach dem Geheimenrathe Josef v. Hauer und dessen Sohn, dem Mineralogen Franz v. Hauer benannt von Haidinger (1847) und krystallographisch bestimmt. — Analysirt von Patera, dessen Analyse mit der Mischung Un übereinkommt = Schwesel 54,24, Mangan 45,76. — Kaliuka bei Altsohl in Ungarn.

Ein problematisches Arsenikmangan aus Sachsen (?) giebt Kane an. Es soll nach seiner Analyse bestehen aus: Arsenik 51,8, Mangan 45,5.

Cer- und Lanthanverbindungen.

Cerit, nach bem enthaltenen Cerium, dieses von der Ceres benannt. Das Mineral wird zuerst von Cronstedt (1751) erwähnt. Er nennt es Ferrum calciforme terra quadam incognita intime mixtum, Tungsteen von Baftnäs. D'Elhuhar analysirte es (1784) und fand: Rieselerde 22, Ralkerde 54, Eisen 24. Klaproth fand darin (1803) einen eigenthümlichen Mischungstheil, welchen er für eine neue Erde hielt und Ochroiterde nannte, das Mineral selbst Ochroit, von azoos, bräunlichgelb, weil die Erde beim Glühen eine hellbraune Farbe annimmt. Im Jahre 1804 machten Bergelius und hisinger ihre Untersuchungen über dasselbe Mineral bekannt, sie betrachteten den neuen Bestandtheil, welchen sie ebenfalls entbeckten, als das Oxph eines Metalls und benannten dieses nach dem um jene Zeit von Piazzi (1801) entbedten Planeten Ceres — Cerium. Rlaproth trat ihrer Ansicht bei. Im Jahre 1839 und 1842 fand Mosander, daß was man bis dahin für Ceroryd nahm, ein Gemenge dreier Metalloryde set und nannte die neuen Metalle Lanthan (1839) von Lar Gareir, verstedt sehn, weil es im Cervyd gleichsam verstedt vorkomme und Didym (1842) von dloupog (sc. zaslyvytog) Zwillingebruder.

Rlaproth gab im Cerit an: Rieselerbe 34,d, Ochroiterbe 54,5, Sisenoryd 4,0, Wasser 5,0. Hisinger fand: Rieselerbe 18,00, Ceroryd 68,59, Sisenorydul 1,80, Kalk 1,25, Wasser 9,60. — Hermann analysitte ihn (1843) und fand wesentlich: Rieselerbe 16,06, Cerorydul 26,55, Lanthanoryd 33,38, Wasser 9,10. — Nach ihm wäre letztere Mischung und die von Klaproth gesundene zwei verschiedenen Species angehörend.

Th. Kjerulf (1853) und Rammelsberg (1859) haben nur 7—8 Lanthan: und Didhmorph gefunden, nach letzterem ist die Wischung des reinen Cersilicats: Kieselerde 20,84, Cerorphul 73,07, Wasser 6,09.

— Riddarhytta in Westmannland in Schweden.

Leitemit, von toltomog, dreisach zerschnitten, weil das Mineral beim Zerschlagen des Muttergesteins Dreiede bildet; benannt und bestimmt von P. H. Weibhe und R. J. Berlin (1851). Dieser und Forbes (1856) haben ihn analysirt. Sie sanden: Rieselerde 20—21, Cerophd 38—40, Lanthanophd 12—15, Kalk 4—5, Glübsterlust 8 Procent, Zinnsäure und Wolframsäure 4, Thonerde, Talkerde, Eisenophul 2c. — Die Nischung ist noch nicht sicher zu berechnen und ebensowenig ist die tetraedrische von Weibhe angegebene Krystallssorm für die analysirten Proben sicher, da diese nach Forbes dem Thorit, die Krystalle aber dem Orangit ähnlich sind. — Lamö bei Brewig in Norgen.

Allanit, nach dem schottischen Mineralogen Allan, benannt und beschrieben von Thomson (1810). Der Allanit wurde zuerst von Giseke in Grönland aufgesunden. Das Schiff, mit welchem er seine daselbst gesammelten Mineralien nach Ropenhagen schickte, wurde unterwegs von einem englischen Caper genommen und dessen Ladung zu Beith in Schottland verkauft. Allan brachte die Mineralien an sich und erkannte an dem darunter besindlichen Repolith, daß sie aus Grönland sehen. Thomson analysiste dann das Mineral, welches er Allanit nannte. Haibinger beschrieb (1825) die Repstallisation.

Die Analyse Thomsons gab: Rieselerde 35,4, Thonerde 4,1, Cerophul 31,4, Eisenophul 22,8, Kalkerde 9,2. Stromeper analpsirte ihn (1834) und fand nur 21,6 Cerophbul, dagegen 15,22 Thonerbe, 15,1 Eisenophbul und 11,08 Kalkerbe.

Berzelius bemerkt, daß Stromepers Analyse mit ber bes Cerin und des Orthit übereinftimme, daß letterer aber Pttererbe enthalte. Hisinger hatte (1811) ein Mineral von Riddarhytta in Schweden Cerin genannt, dessen Analyse nahezu dieselben Resultate gab wie die des grönländischen Allanit von Stromeher und dasselbe war der Fall mit dem (1815) von Berzelius analpsirten Mineral von Findo in Schweben, welches er Orthit, do Jos, gerade, wegen der geradlinigen Form, benannte und worin er 3,44—3,8 Procent Pttererbe fand. Zu letterem gehört auch dessen Phrorthit (1818) von Kararsvet bei Fahlun, welcher ein unreiner mit kohligen und bituminösen Substanzen gemengter Orthit ist, der Name von soo, Feuer und Orthit, Feuer-Orthit, weil er sich beim Erhitzen vor dem Löthrohr entzündet und verbrennt. Scheerer hat alle diese Mineralien (1840) wiederholt analyfirt (De fossil. Allanit, Orthit, Cerin, Gadolinitque natura et indole. 1840) und gezeigt, daß ihre Mischung durch eine gemeinschaftliche Formel ausgebrückt werben kann. Bon kryftallographischer Seite zeigte G. Rose (1833) auch die Uebereinstimmung des Cerins mit dem Allanit, bessen Form er als rhombisch erwies. Haidinger hatte sie nach Rose's Anficht beim Allanit durch abnorme Flächenausdehnung für klinorhomboidisch gehalten.

Hermann analysirte (1848) zwei hieher gehörige Mineralien, ben sogenannten Bucklandit von Werchoturje, nach G. Rose (1837) mit der Krystallisation des Epidot, und den sogenannten Uralorthit welchen er bereits (1841) und v. Schubin (1842) analysirt hatte. Sie führten zur Orthitsormel und eine mit Auerbach gemeinschaftliche-Untersuchung stellte heraus, daß diese Mineralien mit dem Epidot oder Bistazit isomorph sepen, ein Resultat, zu welchem auch v. Kolscharow (1847) durch eine ausstührliche Untersuchung der Krystalle des Uralsorthit gekommen war. G. Rose hat hierauf (1852) die Krystalle des Cerin von Bastnäs wiederholt untersucht und an ihnen ebenfalls die Epidotkrystallisation gesunden und sich überzeugt, daß ihre Zwillings-

bildungen und unvollsommene Begränzung ihn früher zur Annahme des rhombischen Systems veranlaßt hatten. Die Epidotsorm hat serner Credner (1850) am Allanit von Schmiedeseld im Thüringerwald, Stifft (1856) am Orthit von Weinheim in Baden und A. v. Nordenstädlt (1857) an dergleichen Krystallen von Laurinkari in Finnsland beobachtet.

v. Rokscharow zeigte (1858), daß auch der von ihm (1847) nach dem Fürsten P. B. Bagration — Bagrationit benannte Orthit von Achmatowsk hieher gehöre und sich badurch auszeichne, daß er nicht wie die meisten andern Allanite, Orthite und Epidote an seinen Arhstallen in der Richtung der Orthodiagonale ausgedehnt sep. hermann hat (1848) zuerft bie früher nicht beachtete Bestimmung von Eisenoxyd und Eisenoxydul am Uralorthit vorgenommen und Rammelsberg die Ansicht ausgesprochen, daß das normale Mineral wafferfrei set. Mit Rücksicht auf Fe und Fe analystrt er (1849) ben Allanit von Hitteroe und (1850) einen Allanit von East Bradford in Chester : County in Bennsplvanien, andere Analysen haben geliefert: Bergmann, (1851), Bichau (1852), Streder (1854), Genth und Repfer (1855), Forbes und Dahll (1855 etwas zersetzte Krystalle von Arendal), Mendelejef (1858), Zittel (1859). Ram: melsberg kommt, wie auch Genth zum Theil, bei seinen Berechnungen der dazu geeigneten Analysen zu dem Schlusse, daß die Mis schung der Allanite allgemein durch die Granatsormel R 3 Si + K Si ober wie er schreibt burch 3 R 2 Si + R 2 Si 3 ausgedrückt werben fönne.

Hieher gehört der Torrelit von Sussex County in Neu-Jersey welchen Renvick (1825) analysirt und nach Dr. Torreh benannt hat. — Thomson hat einen Niobit so benannt.

Ein zersetzter Allanit scheint ber Xanthorthit von Bahr (1845) zu sehn, welcher 11,46 Wasser enthält. — Erikberg in Schweden.

Hierschließt sich an: ber Mosandrit, nach Mosander benannt und entbeckt von A. Erdmann (1841). Er wurde von J. Berlin (1853) analysirt: Rieselerde 29,93, Titansäure 9,90, Oxpbe des Cer, Lanthan, Didym 26,56, Kalk 19,07, Talkerbe 0,75, Eisenord 1,83, Natrum 2,87, Kali 0,52, Wasser 8,90. Nach Grey und Dufrenop hat er die Form des Epidot und wird von Hermann als Titans Orthit zu den vorhergehenden Nineralien gestellt. Lammaskar in Norwegen.

Thenkinit, nach dem russischen General Tschewkin benannt und bestimmt von G. Rose (1839). Rach einer unvollständigen Anaslyse hielt ihn Uler (1843) für Manit, er hatte die Titansäure überssehen, auch das Lanthanoryd. Schönlein hatte diese schon (1842) bestimmt, die Titansäure zu 1,65 Procent, das Lanthanoryd zu 6,9 Procent. H. Rose gab im Jahr 1844 eine vollständige Analyse dieses sehr seltenen Minerals: Rieselerde A1,04, Titansäure 20,17, Eisensphul 11,21, Cerorydul (La, Di) 45,09, Kall 3,50, Manganorydul 0,83, Talkerde 0,22, Kali 0,12. — Ilmengebirg im Ural.

Bodenit, nach dem Fundort Boden in Sachsen, benannt von Breithaupt, entdeckt und bestimmt von Kerndt (1848). Seine Analyse gab: Rieselerde 26,12, Thonerde 10,33, Eisenoxydul 12,05, Manganoxydul 1,62, Pttererde 17,43, Ceroxydul 10,46, Lanthanoxyd 7,56, Kall 6,32, Talkerde 2,34, Natrum 0,84, Kali 1,21, Wasser 3,02.

Mursmontit, nach dem Fundorte Mauersberg bei Marienberg in Sachsen, benannt und bestimmt von Kerndt (1848). Nach seiner Analyse: Rieselerde 31,09, Berillerde 5,51, Thonerde 2,35, Eisenorydul 11,23, Manganorydul 0,90, Pttererde 37,14, Serorydul 5,54, Lanthanoryd 3,54, Ralf 0,71, Talkerde 0,42, Natrum 0,65, Kali 0,17.

Monajit, von $\mu o p a \zeta \omega$, einzeln seyn, wegen des seltenen Bordommens, benannt und krystallographisch bestimmt von Breithaupt (1829), Kersten hat ihn, Barietät von Ural, (1840) analysirt und fand: Phosphorsäure 28,50, Ceroppd 26,00, Lanthanopyd 23,40, Thorevede 17,95, Zinnopyd 2,10, Manganopydul 1,86, Kalkerde 1,68. Weiter analysirte ihn Hermann (1844), giebt das Ceropyd zu 40 Procent, das Lanthanopyd zu 27,41 an, sand aber keine Thorerde. Wöhler und Berzelius (1845) bestätigten die Thorerde, deren Gegenwart Hermann (1847) abermals verneinte. Shepard hatte ein

von ihm (1837) analysirtes Mineral von Norwich in Connecticut Ebwarsit genannt, nach dem Gouverneur Edwards. Er fand phosphorsaures Ceroxyd und 7,7 Procent Zirkonerde, aber kein Lanzthanoxyd und keine Thorerde. G. Rose zeigte dann (1840), daß die Arystalle dieses Minerals mit denen des Monazit übereinstimmen und sprach die Gleichartigkeit beider Mineralien aus, worauf Shepard seine Untersuchung wiederholte und nun Lanthanoxyd und Thorerde als Mischungstheile angab, die Zirkonerde aber von beigemengtem Zirzkon herleitete. J. Brooke beschrieb (1831) als eine neue Mineralsspecies den von ihm benannten Mengit, nach dem Mineralienshändler Menge benannt, der ihn dei Miask gefunden hatte. G. Rose zeigte (1838), daß dieser Mengit nichts anderes seh als Monazit.

Der Eremit, von equice, Einsamkeit benannt, wurde von Dutton vom Pale-College in Rew Haven (1836) zu Watertowne in Connecticut entdeckt und von Shepard für ein Fluortitanat gehalten, Dana, der die Arhstallisation bestimmte, vereinigt ihn (1843) ebenfalls mit dem Monazit. — Nach Ischau (1856) ist auch der von Forbes und Dahll (1855) benannte Urdit von Arendal Monazit.

Damour giebt (1857) in einer Analyse eines Monazits von Chico in Antioquia keine Thorerde an, übrigens: Phosphorsäure 29,1, Cerorydul 46,4, Lanthanogyd 24,5. Das Mineral bedarf einer weisteren chemischen Untersuchung.

Die Arhstallisation ist außer von Breithaupt, G. Rose und Dana noch ausführlich von Descloizeaux und Ischau beschrieben worden.

Monazitoid benannte Hermann (1847) ein ähnliches Mineral von Miask, welches nach seiner Analyse besteht aus: Phosphorsäure 17,94, Tantalsäure 6,27, Ceropybul 49,35, Lanthanopyb 21,30, Kalk 1,50, Wasser 1,36.

Arpptolith, von zounzoc, versteckt, verborgen, weil er im Apatit von Arendal versteckt ist und erst erscheint, wenn dieser in Salpetersäure aufgelöst wird. Benannt und bestimmt von Wöhler (1846).

Nach seiner Analyse, sowie nach einer übereinstimmenden von Watts (1849) ist er wesentlich: Phosphorsäure 30,47, Ceroxydul 69,53.

Parisit, nach einem Herrn Paris benannt von Bunsen (1845). Dieses Mineral wurde zuerst als eine eigenthümliche Species von Medici Spada erkannt, welcher im Jahr 1835 einen Krystall von dem Colonel Acosta, von Muso bei Santa-Hé de Bogota zugesschickt erhielt, wonach ihn Medici-Spada Rusit nannte. Bunsen anaslysirte ihn und fand wesentlich Kohlensäure 23,70, Ceroxydul (La Di) 59,12, Fluorcalcium 13,95, Wasser 3,23.

Die Krystallisation ist von Bunsen und Descloizeaux bestimmt worden.

Finocerit. Berzelius hat (1818) ein Fluorcerium von Findo analysirt und Hisinger ein anderes von der Bastnäsgrube bei Ridbarhytta in Schweden (1838). Berzelius giebt auch an (1825), daß sich dort auf Cerit ein Anslug von kohlensaurem Cerorydul gefunden habe. Diese Mineralien sind sehr wenig gekannt. — Das erwähnte kohlensaure Cerorydul ist nach Mosander und Hermann kohlensaures Lanthanoryd.

Lanthanit von Haidinger benannt, wurde von W. P. Blake (1853) beschrieben. W. Dickenson hatte es in einem Galmeilager bei Bethlehem in Lehig-County in Pennsylvanien entdeckt. Nach der Analyse von Smith besteht es aus: Rohlensäure 22,58, Lanthanoryd (Di) 54,90, Wasser 24,09. Uebereinstimmend ist die Analyse von F. A. Genth (1857).

Anhang. Verbindungen mit organischen Säuren.

Mellit, von μ Le, Honig, wegen der Farbe, benannt von Haup.
— Honigstein Werners. Von Werner zuerst bestimmt, von Klaproth (1799) analysirt, nachdem Lampadius und Abich die Mischung unrichtig bestimmt und Lampadius die Thonerde übersehen hatte. Klaproth entdeckte darin eine eigenthümliche Säure, die er

Honigsteinsäure, nun Mellitsäure, nannte. Seine Analyse gab: Mellitsäure 46, Thonerde 16, Wasser 38. Die Analyse wurde von Wöhler (1825) wiederholt, welcher 41,4 Millitsäure, 14,5 Thonerde und 44,1 Wasser fand. — Die Krystallisation wurde zuerst von Haup bestimmt, kleine Winkeldissernzen fanden Breithaupt, Phillips, Kupffer. — Artern in Thüringen, Bilin in Böhmen 2c.

Oxalith, nach der Dxalsäure benannt von Hausmann. Entbeckt und zuerst analysirt von Mariano de Rivero (1821), genauer
von Rammelsberg (1840). Nach dessen Analyse: Oxalsäure 42,40,
Eisenoxydul 41,13, Wasser 16,47. — Mariano de Rivero hatte
das Mineral Humboldtin genannt. — Kolosoruk in Böhmen.

Wenig bekannt sind die Verbindungen von ogalsaurem Kalk, welche Brooke, von unbekanntem Fundort, beschrieben (1840) und Sandall analysirt hat. Brooke und Miller haben diese Species nach W. Whewell — Whewellit benannt. — v. Liedig hat (1853) eine ähnliche Verbindung Thierschit benannt, nach Fr. v. Thiersch, welcher sie als Ueberzug an einer Marmorsäule des Parthenon gesunden hatte.

Zersetzungsproducte und Ausscheidungen von Organismen, Steinund Braunkohlen, Asphalte, Naphtha, Bernstein 2c. gehören nicht zu den Mineralien, werden aber gewöhnlich im Anschluß an diese besprochen.

Man unterscheibet der Mischung nach folgende Species oder Gruppen von Species:

Rohlen.

Anthracit, von &vock, Kohle. Rohlenstoff mit wenig Wassersstoff und Sauerstoff, von Regnault, Jaquelin, Schafhäutl, L. Gmelin, Karsten u. a. untersucht. Amorph. Werners Glanz-tohle und Rohlenblende. — Die bedeutendsten Anthracitlager sinden sich in Pennsplvanien, wo sie 1791 von einem Jäger, Namens Ginter, entdeckt, aber erst 1825 ausgebeutet wurden. Im Jahr 1847 betrug die Ausbeute 60 Millionen Centner. Diese Anthracite sowie viele

andere, welche als Coaks (durch Einwirkung plutonischer Gesteine) ansgesehen wurden, belegen sich in Berührung mit Zink in Rupservitriolzlösung nicht mit Rupser, wie ich (1850) gezeigt habe, waren baher keinem starken Feuer ausgesetzt.

Stein- und Brauntsplen, mit den Bestandtheilen der Holzsubstanz, in den ersteren mehr, in den letzteren weniger zersetzt, daher der Gebalt an Rohlenstoff bei jenen bis 90 Procent steigt, bei diesen gewöhnslich nicht über 66 Procent beträgt. Zur Bestimmung des Rohlenstoffsgehaltes hat Berthier die Anwendung der Bleiglätte vorgeschlagen, mit welcher die Rohlen geglüht werden. Aus der Menge des reducirten Bleis wird der Rohlenstoffgehalt berechnet, 34 Theile Blei = 1 Theil Rohlenstoff. (Traité des Essais par la voie sèche. 1833.) Buch ner hat (Repertorium. 24. und 28. B.) die Kalilauge als Unterscheidungsmittel solcher Kohlen angewendet. Die Braunsohlen werden zum Theil, manchmal auch ganz, mit brauner Farbe gelöst, die Steins oder Schwarzskohlen sie Lauge nur etwas gelblich.

Gagat, nach dem Flusse Gagas in Lybien benannt, ist eine dichte politurfähige Braunkohle, welche vorzüglich schön im Departement de l'Aude vorkommt und zu Trauerschmuck geschlissen wird.

Erbharze. Raphta.

1. Berbindungen von Rohlenstoff und Bafferstoff.

Idrialin, von Dumas (1833), entdeckt, und nach dem Fundort Idria in Krain, wo es mit Zinnober gemengt vorkommt, benannt. Nach seiner und der Analyse von Schrötter (1837) ist die Verbindung C ⁶ H ² = Rohlenstoff 94,74, Wasserstoff 5,26. ¹ — Amorph.

Nach Böbecker kommt diese Mischung einem im Idrialin enthaltenen Stoff zu, welchen er Idryl nennt, während das Idrialin auch gegen 3 Procent Sauerstoff enthalte.

Könleinit nach Hausmann) nach dem Finder der Substanz, Herrn Könlein, von Schrötter (1843) benannt. Rach den

¹ Atomg. C = 75, H = 12.5, O = 100.

Analysen von Kraus und Trommsdorf C² H = Rohlenstoff 92,31, Wasserstoff 7,69. — Krystallinisch. — Uznach bei St. Gallen. Redwitz im Fichtelgebirg.

Phylloretin, von φ vllov, Blatt und $\varrho\eta\tau\ell\nu\eta$ Harz, von Forch: hammer bestimmt. C^8 H 5 = Rohlenstoff 90,57, Wasserstoff 9,43. Nach Rammelsberg C^{20} H 14 . — Dänemark.

Leteretin, von $\tau i \times \omega$, schmelzen, und $v \eta \tau i v \eta$, Harz. Bon For chhammer bestimmt; nach seiner und nach den Analysen von Bromeis,
Schrötter, Clark und Baumert ist die Mischung C⁵ H⁴ =
Rohlenstoff 88,24, Wasserstoff 11,76. — Klinvrhombisch. — Holtegaard
in Dänemark, Redwitz (von Bromeis, Fichtelit benannt), Hart
bei Gloggnitz in Niederösterreich (von daher von Haidinger Hartit
benannt).

Ozsterit, von özw, reichen und 27065 Wachs, benannt und beschrieben von Glocker, zuerst durch v. Meher von Bukarest (1833) bekannt gemacht. Nach den Analysen von Magnus (1834), Schrötter (1836), Ralagutti u. a. wesentlich von der Mischung des Paraffins, welches von Reichenbach unter den Destillationsprodukten des Holzes (1830) entdeckt wurde.

CH = Kohlenstoff 85,74, Wasserstoff 14,29. — Slanik und Zietrisika in der Moldau.

hieher gehören oder find nahestehend:

Der Hatchettin, nach dem Chemiker Hatchett von Conp beare benannt und von Johnston (1838) analysirt. — Glamorgansbire und Merther: Tydvil in Wales. — Ferner ist nahestehend der Branchit von Savi (1842) analystrt von Piria (1855). Aus den Braunkohlen von Monte Baso in Toskana. — Auch ein Theil des sogenannten elastischen Erdpechs oder des Elaterit (von elärn, die Fichte) kommt nach der Analyse von Johnston (1838) mit der Mischung des Ozokerit überein.

Die frühere Analyse von Henry gab aber ein ganz anderes Resultat und einen Sauerstoffgehalt bis 40 Procent. — Castleton in Derbyshire.

Hier schließt sich der wesentlichen (empprischen) Zusammensetzung nach ein Theil der Naphtha an, bei den Griechen ságisach, sür Erdöl. — Steinöl, Petroleum. — Berühmte Naphtha Duellen sinden sich bei Baku am Kaspischen Meere, in Persien, Ostindien 2c. Die Naphtha von Rangun in Ostindien enthält nach Gregory Parassin. Ich habe es nach früheren Andeutungen von Fuchs und Buchner auch im Erdöl von Tegernsee gefunden.

Scheererit, nach dem schweizerischen Oberst v. Scheerer von Stromeher (1827) benannt. Von Macaire-Prinsep (1829) analysiet, wonach die Mischung C² H⁴ zu sehn scheint = Rohlenstoff 75, Wasserstoff 25. — Klinorhombisch. — Uznach bei St. Gallen.

Erbharze.

2. Berbindungen von Rohlenftoff, Bafferftoff und Sauerftoff.

Middletanit, nach dem Fundorte Middleton bei Leeds, von John: ston (1838) benannt und bestimmt. Nach seiner Analyse C ²⁰ H ¹¹ O = Rohlenstoff 86,33, Wasserstoff 7,91, Sauerstoff 5,76. Amorph.

Copalin nach Hausmann. Rach der Analyse von Johnston (1839) C 40 H 33 O = Rohlenstoff 85,41, Wasserstoff 11,74, Sauersstoff 1,85. — Amorph. Highgate Hill bei London.

Retinit, von borten, Harz. Retinasphaltum, nach Hatchett (1804), welcher dieses Erdharz bestimmte. Seine Analyse gab: Begestabilisches Harz 55, Bitumen 41, erdige Theile 3. Amorph. Zuerst beobachtet von Dr. Milles bei Devonshire.

Ein ähnliches Harz von Halle, von Bucholz analhsirt, und eines von Bovey, von Johnston analhsirt, gab abweichende Resultate.

Ein Retinit Walchowit (Haibinger) aus der Braunkohle von Walchow in Mähren von Schrötter (1843) analysirt, gab C 12 H 9 O = Rohlenstoff 80,99, Wasserstoff 10,11, Sauerstoff 8,90.

Seleretinit, von σχληρός, hart und hητίνη, Harz, wegen seiner größeren Härte im Vergleich zu ähnlichen Harzen. Analysirt von J. W. Mallet, wonach die Formel C ¹⁰ H ⁷ O = Rohlenstoff &0; Wasserstoff 9,33, Sauerstoff 10,67. — Amorph. Wigan in Lancashire.

Arantit, nach dem Mineralogen und Mineralienhändler Dr. Krantsbenannt und bestimmt von Bergemann (1859). Ist nach Land olt eine Verbindung von: Kohlenstoff 79,25, Wasserstoff 10,41, Sauerstoff 10,34. Amorph. — Aus der Braunkohle von Lattorf. bei Bernburg.

Bernstein, vom altdeutschen Worte börnen für brennen, wegen seiner Brennbarkeit. Die für ihn charakteristische bei der trockenen Destillation sublimirende Bernsteinsäure wurde zuerst durch Pott als eine eigenthümliche Säure bestimmt (1753). Nach der Analyse von Schrötter (1843) entspricht die Elementarmischung der Formel C ¹⁰ H ⁸ O = Kohlenstoff 78,94, Wasserstoff 10,53, Sauerstoff 10,53. — Amorph. Brewster bevbachtete (1820) am Bernstein Polarisation des Lichts, durch den Druck eingeschlossener Luftblasen auf die Seitenswände veranlaßt.

Findet sich vorzüglich an den Küstenländern der Ostsee. Das größte bekannte Stück Bernstein in der Berliner Sammlung wiegt 13 Pfunde. Bei den Alten hieß der Bernstein Elektron und sie kannten dessen Sigenschaft, gerieben leichte Körper anzuziehen. Das Wort Electricität hat daher seinen Ursprung.

Hartin, mit dem Hartit zu Oberhart bei Gloggnitz in Desterreich vorkommend, bestimmt von Schrötter (1843). Nach dessen Analyse: C ²⁰ H ¹⁷ O ² = 78,43, Wasserstoff 11,11, Sauerstoff 10,46. — Krystallinisch.

Nahestehend ist Forchhammers Aploretin (von Fúdor, Holz und dyrlvy, Harz).

Gnapaquilit, nach dem Fundort Guapaquil in Ecuador, Südsamerika. Bestimmt und analysirt von Johnston (1838), wonach er C ²⁰ H ¹³ O ³ = Rohlenstoff 76,43, Wasserstoff 8,28, Sauerstoff 15,29.

— Amorph. — Nahestehend ist der Berengelit, nach der Provinz St. Juan de Berengela in Südamerika benannt und bestimmt von Johnston (1839).

Dopplerit, nach dem österreichischen Bergrath Doppler benannt von Haidinger, analysirt von Schrötter (1849). C⁸ H ⁵ O ⁵ = Rohlenstoff 51,61, Wasserstoff 5,38, Sauerstoff 43,01. — Amorph.
Robell, Geschichte der Mineralogie.

44

— Ausse in Steiermark. Rach Gumbel auch im Dachelmoos bei Berchtesgaben.

Andere, weniger gekannte fossile Harze sind: Chrismetin, von xocopa, Salbe, bestimmt von Germar (1851). Wettin bei Halle. Amordb.

Dinit, nach Professor Dini, welcher es aufgefunden, von Reneghini benannt und bestimmt (1852). Krystallinisch. — Lunigiana in Tostana.

Jeslyt, von léos, Vogelleim, klebrig und diw, auflösen. Von Haidinger bestimmt (1842). Amorph. Oberhart in Oesterreich.

Pianzit, vom Fundort Pianze in Arain, von Haidinger benannt und bestimmt (1844). Amorph.

Phrspissit, von $\pi \tilde{v}_{\ell}$, Feuer und $\pi i\sigma\sigma\alpha$, Pech, weil die Substanz durch Erhitzen zu einer pechähnlichen Masse schmilzt. Benannt und bestimmt von Kenngott (1850). Amorph. — Weissensels bei Halle.

Die Asphalte sind Gemische verschiedener Harze und Naphten. "avgaltog sindet sich schon bei Aristoteles; bei Wallerius wird er als ditumen solidum coagulatum angeführt. Bon Klaproth, Regnault (1837), Ebelmen (1839), Boussingault, Völckelu. a. chemisch untersucht. Berühmt ist das Vorkommen des Asphalts am todten Neer.

Nameuregister der Mineralspecies.

A.

Nachenit 622. Abichit 591: Abrazit 487. Acadialith 485. Achat. 432. Achirit. **592.** Admit 469. Adular 450. Aedelit 482. Aegirin 469. Aeschynit 551. Agalmatolith **504.** Agaphit 420.

Alanthit 574. Mmit 469. Mabandin 677. Alabaster 416. Alalit 467. Alaun 416. Alaunstein 417. Albin 506. Mbit 450. Alexandrit 532. Mgerit 444. Algobonit 601. Misonit 620. Magit 676.

Allanit 679. Allemontit 542, 581. Allochroit 434. 436. Allomorphit 410. Allophan 499. Alluaudit 656. Almandin 434. 435. Alstonit 404. Altait 621. Aluminit 418. Alunit 417. Alvit 514. Amalgam 580. 500. 503. Amazonenstein 449. Amblygonit 420. Amethyst 427. 431. Amianth 473. Ammiolit 571. Ammoniakalaun 416. Amoibit 629. Amphibol 470. 471. Amphigen 446. Amphodelith 448. Analcim 483. Anatas 554. Anaugit 500. Andalusit 460. Andesin 452. Anglarit 656.

Anglestt 608.

Anhydrit 411. Ankerit 652. Annabergit 631. Anorthit 447. Anthophpuit 472. Anthosiderit 662. Anthracit 685. Antiebrit 488. Antigorit 511. Antimon 540. Antimonarsenik 542. Antimonblende 542. Antimonblüthe 540. Antimonfahlerz 596. Antimonglanz 541. Antimonit 541. Antimonnicel 631. Antimonocer 541. Antimonophd 540. Antimonphyllit 540. Antimonsilber 580. Antimonfilberblende 576. Antrimolith 481. Apatelit 654. Apatit 419. Aphricit 524. Approbit 508. Aphrosiderit 493. Apjohnit 417. Aplom 436.

Apophyllit 505. Aquamarin 464. Araozen 615. Aragonit 401. Arendalit 438. Arfvedsonit 472. Argentit 574. Argillite 499. Aricit 487. Artansit 555. Arquerit 580. Arsenichte Saure 538. Arfenik 536. Arsenikalfahlerz 595. Arsenikalang 537. Arsenitties 671. Arseniktupfer 601. Arsenikmangan 678. Arseniknickel 630. Arseniksilberblende 576. Arsenit 538. Arsenophrit 671. **MSbest** 473. Asbest, schillernder 511. Asbolan 636. Aspasiolith 445. **Asphalt** 685. 690. **Astralanit** 413. Astrios 526. Atalamit 593. Atheriastit 444. Auerbachit 479. **Augit 468.** Auricalcit 585. Auribiament 537. Automolith 625. Avanturin 431. Arinit 521. Morit 552.

B.

Babingtonit 474.
Bagrationit 680.

Baitalit 468. Baltimorit 511. Barnhardtit 597. Barsowit 443. Barpt 409. Barptharmotom 488. Barptocalcit 404. Basanomelan 668. Baftit 512. Batrachit 476. Baulit 454. Beaumontit 490. Beilstein 474. Belonit 619. Beraunit 657. Berengelit 689. Bergfleisch 474. Bergholz 511. Bergiori 474. Bergfrtstall 427. Bergleder 474. Bergmannit 480. Bergöl = Erdöl. Bernstein 689. Berthierit 670. Beryll 463. Berzelit 589. Berzelin 539. 601. Beudantit 441. 658. 664. Bieberit 635. Bildstein 500. Bimstein 452. 454. Binnit 599. Biotit 456. 457. Bismuthin 604. Bismuthit 604. Bitterfalz 414. Bitterspath 407. Blättererz 621. Blätterzeolith 489. Blaueisenerz 655. Blaueisenstein 663.

Blauspath 421.

Blei 607. Bleiglanz 616. Bleigummi 611. Bleiniere 615. Bleioxyde 607. 608. Bleivitriol 608. Bleiweiß 608. Blende 626. Blödit 413. Bobenit 682. Boltonit 476. Bolus 502. Boracit 424. Borar 426. Bornit 597. Borocalcit 426. Boronatrocalcit 426. Borfäure 424. Botrpogen 655. Botrpolith 521. Boulangerit 617. Bournonit 619. Branchit 687. Brandist 498. Braunbleierz 609. Brauneisenstein 650. Braunit 673. Brauntoble 686. Braunspath 407. Braunstein 672. Breithauptit 631. Breunerit 408. Brevicit 480. Brewsterit 488. Brochantit 586. Bromargyrit 579. Bromsilber 579. Brongniardit 578. Brongniartin 412. Broncit 470. Broofit 555. Brucit 516. 534. Bucholzit 462.

Bucklandit 438. 680. Buntkupfererz 598. Buratit 585. Bustamit 675. Bytownit 448.

C.

Cabmium 627. Cadmiumzinkspath 622. Calamit 472. Calamin 623. Calcit 404. Calcoferrit 657. Calebonit 609. Calstronbaryt 411. Cancrinit 441. Cantonit 594 Caporcianit 484. Carminspath 665. Carnallit 400. Carneol 432. Carrollit 632. Catlinit 503. Cavolinit 441. Centralaffit 507. Cerin 680. Cerit 678. tohlensaures Cerorydul, 684. Cerussit 608. Cervantit 541. Chabasit 484.

Chalcebon 432.

Chalcobit 661.

Chalilith 491.

Chassanthit 586.

Challophyllit 590.

Chalkophrit 596.

Chalkoftibit 600.

Chanthonnit 645.

Chamoisit 663.

Chaltosin 593.

Challolith 602.

Cherotin 611. Chesterlith 450. Chiastolith 460. Childrenit 658. Chidlith 398. Chiviatit 620. Chladnit 644. **Chloanthit** 631. **Chlorastrolith** 483. Chlorbromfilber 579. Chlorit 491. Chloritoid 497. Chloritspath 497. **Chloropal** 662. Chlorophäit 662. Chlorophan 397. Chlorophyllit 445. Chlorospinell 530. Chlorfilber 578. Chondrodit 516. Chonitrit 498. Christianit 448. 487. Chrismatin 690. Chromeisenstein 665. Chromit 665. Chromoder 502. Chrhsoberhu 531. Chrysofoll 592. Chrysolith 475. Chrhsomelan 530. Chrysopras 432. Chrysotil 511. Cimolit 500. Citrin 431. Clausthalith 620. Cleavelandit 451. Clingmannit 459. Clintonit 497. Cluthalith 483. Cölestin 410. Columbit 547. Comptonit 491. Conducrit 591.

Connelit 593. Copalin 688. Copiapit 654. Coquimbit 654: Coracit 602. Cordierit 444. Cornisch=Rinner, 606. Cornwallit 590. Corundellit 459. Cotunnit 615. Couzeranit 444. Covellin 594. Crebnerit 591. Crictonit 667. Cromfordit 116. Cronstedtit 661. Cuban 598. Culebrit 572. Cummingtonit 676. Cubrit 583. Cuproplumbit 620. Chanit 461. Chanodrom 415. Chanotrichit 587. Chilopit 440. Chmophan 532. Chprin 438.

D.

Damourit 459.
Danait 671.
Danburit 521.
Dannemorit 660.
Darwinit 601.
Datolith 521.
Davidsonit 465.
Davyn 441.
Dechenit 615.
Degeröit 662.
Delessit 494.
Delphinit 438.
Delvaurit 657.
Demant s. Diamant.

Ehlit 589.

Dermatin 512. Descloizit 615. Desmin 489. 490. Deweylit 508. Diadochit 657. Diallage 469. Dialogit 675. Diamant 388. Diamantspath 527. Dianit 547. Diaphorit 676. Diaspor 534. Dichroit 444. Dichydrit 588. Digenit 594. Dillnit 502. Dimagnetit 649. Dimorphin 537. Dinit 690. Diopsid 467. Dioptas 592. Diphanit 459. Diploit 448. Diphr 444. Distrasit 580. Disterrit 498. Disthen 461. Dometkit 601. Dolomit 407. Dopplerit 689. Dreelit 411. Dufrenopsit 599. 618. Dysluit 625. Dyslytit 644. Dhfinit 676. Dysyntribit 504.

E.

Ebelith s. Nebelit. Ebenit 472. Ebingtonit 488. Edwardsit 683. Egeran 438.

Shrenbergit 504. Eis 533. Eisen 636. Eisenapatit 658. Eisenaugit 660. Eisenblau 655. Gisenbranderz 664. Eisenglanz 649. Gisenglimmer 649. Eisenties 668. 669. Eisenkiesel 431. Eisenorydul-Alaun 417. Eisenpecherz 658. Eisenrose 668. Eisensinter 664. Eisenspath 651. Eisenvitriol 653. Eläolith 441. Claterit 687. Electrum 560. Eliasit 602. Embolith 579. Emerhlith 459. Embrithit 617. Emmonit 403. Enargit 598. Enceladit 558. Enstatit 469. 473. Ephesit 459. Epichlorit 494. Epidot 438. Epistilbit 489. Epsomit 414. Erdharz 686. 688. Erdfobald 636. **Erböl** 688. Erdpech, elastisches 687. Eremit 683. Crinit 590. Ersbhit 447. Erubescit 598. Erythrin 635.

Erpthrit 450. Esmartit 445. Euchroit 590. Eudialpt 518. **Eudnophit** 483. Eugenglanz 575. Eukairit 581. Eukas 440. 465. 505. Eukolith 518. 553. Eulythin 605. Euphyllit 459. Euspnchit 614. Eugenit 550. Euzeolith 490.

F. Kärölith 481. Fahlerz 594. Fahlunit, harter 444. 445 Faserzeolith 480. Faujasit 486. Fapalit 476. 660. Kederalaun 414. Feldspath 449. Keldöbanpt 418. Fergusonit 549. Ferrotantalit 545. Kettstein 441. Feuerstein 432. Fibroferrit 654. Fibrolith 462. Fictelit 687. Fieldit 600. Fischaugenstein 505. Fischerit 423. Fluocerit 684. Fluß 396. Flußspath 396. Forsterit 476. Fowlerit 675. Franklinit 626. Frankolit 420. Freieslebenit 577.

Frugardit 438. Fuchsit 459.

G.

Gabolinit 477. Gagat 686. Gahnit 625. Galaktit 481. Galenit 616. Gallizinit 624. Galmei 621. 623. Gap:Luffit 408. Gehlenit 441. Gelbbleierz 613. Gelenkquarz 432. Geofronit 617. Gersborffit 629. Gibbsit 535. Gigantolith 445. Gilbertit 459. Gismondin 487. Glaserit 412. Glanztobalt 633. Gladerz 574. Glauberit 413. Glaubersalz 413. Glaufodot 633. Glaufolith 444. Glimmer 455. — einaziger 457. — zweiariger 457. Glockerit 654. Glossecollit 536. Smelinit 485. Götumit 438. Göthit 650. Gold, Goldsilber 559. Goldamalgam 564. Gongplit 504. Goshenit 465. Goslarit 624. Gramenit 662. Grammatit 471.

Grammit 467. Granat 484. Graphit 394. Graubraunsteinerz 673. Grauspießglanzerz 541. Greenocit 627. Greenovit 557. Groppit 483. Groroilith 674. Groffular 434. 435. Grunerit 660. Grünbleierz 609. Grüneisenstein 656. Grünerbe 663. Grunerit 660. Guarinit 557. Guapaguilit 689. Commierz 602. Gurolith 507. Gymnit 508. Spps 11. 29. 415. Gprolith 507.

H.

Haarties 628. Hafnefjordit 452. Haidingerit 539. Halbopal 434. Hallopsit 499. Halotrichit 417. Hämatit 649. Harmotom 487. Harringtonit 482. Harrist 594. Hartin 689. Hartit 687. Hatchettin 687. Hauerit 678. Hausmannit 673. Hauhn 519. Hapbenit 485. Habefin 426. Hebenbergit 468.

Hedyphan 610. Heliotrop 432. Helminth 493. Helvin 677. Hemichalcit 600. Hercinit 530. Herderit 421. Hermannit 676. Herschelit 486. Heffit 581. Heteromorphit 618. Heterosit 658. Heulandit 489. Hisingerit 661. Hitácoait 611. Hörnesit 539. Soblivath 461. Holmesit 498. Holzopal 434. Holzstein 431. Holzzinn 606. Homicklin 597. Honigstein 684. Hopeit 624. Hornblei 616. Hornblende 471. Hornmangan 676. Hornsilber 578. Hornstein 431. Horoklas 626. Houghit 531. Hudsonit 468. Humboldtilith 442. Humboldtin 685. Humboldtit 521. Humit 517. Hureaulit 675. Huronit 445. Hyalith 434. Hpalophan 452.

Hyalosiderit 476.

Hydrargillit 535.

Hazinth 435. 478.

Hybroapatit 424.
Hybroboracit 425.
Hybrobolomit 409.
Hybrohämatit 651.
Hybromagnesit 409.
Hybromagnocalcit 409.
Hybrophan 434.
Hybrophit 509.
Hybropit 676.
Hybrosissit 531.
Hybrozinsit 622.
Hybrostlerit 451.
Hypostlerit 451.

3.

Jacksonit 482. Jade 447. 474. Jalpait 574. Jamesonit 618. Jarofit 655. Jaspis 431. Ichthyophthalm 505. Idofras 437. Ibrialin 686. Jeffersonit 469. Jenit 659. Jenkinsit 509. Jewreinowit 438. Iglestasit 608. Ilmenit 667. Ilvait 659. Indianit 448. Jodargyrit 579. Jodit 579. Jodolith 644. Jodfilber 579. Johannit 603. Johnit 428. Jolith 444. Fridium 564. Iridosmin 564.

Jrit 565. Jerin 668. Jttnerit 520. Junderit 653. Jwaarit 558. Jriolith 546. Jrolyt 690.

A. Rakoren 657. Ralait 423. Ralialaun 416. Kaliglimmer 457. Kalisalpeter 400. Rallharmotom 486. Kalkspath s. Calcit. Ralkstein s. Calcit. Raltvolborthit 592. Rallochrom 611. Ralomel 571. Kämmererit 495. Rammkies 669. Kamphlit 611. Kanneelstein 435. Kaolin 503. Kapnicit 423. Karinthin 472. Rarpholith 677. Rarstenit 412. Raffiterit 606. Rassiterotantal 546. Rastor 455. Ratapleit 513. Rapenauge 431. Reilhauit 557. Kenngottit 577. Rerarghr 578. Rerasin 616. Revolith 496. Kenotim f. Xenotim Ribbelophan 667. Riefelgalmei f. Calamin.

Rieselmalachit 592.

Rieselmangan s. Rhodonit. Kieselsinter 432. Rieselzinkerz 623. Kilbridenit 618. Kirwanit 496. Klaprothin 422. Klinochlor 493. Anebelit 676. Robaltbeschlag 635. Robaltblüthe 635. Kabaltin 633. Robaltnickelties 628. . Robaltvitriol 635. Kobellit 620. Roffolith 468. Rokarowit 471. Rollyrit 499. Ronichalcit 589. Königit 587. Könlit 686. Korund 526. Köttigit 625. Arablit 454. Arankit 689. Araurit 656. Areittonit 625. Aremerfit 400. Kreuzstein 487. Krisuvigit 587. Arofoit 611. Arotydolith 663. Arpolith 398. Arpptolith 683. Kupfer 581. Aupferantimonglanz 600. Rupferblüthe 583. 586. Kupferglanz, Rupferglas 593. Rupferglimmer 590. Rupfergrün 592. Rupferindig 594. Rupferties 596. Kupferlasur 585.

Rupfermanganerz 674.
Rupfernickel 630.
Rupferpecherz 593.
Rupfersammterz 587.
Rupferschaum 590.
Rupferschwärze 584.
Rupferschwärze 584.
Rupferschwärze 586.
Rupferwismutherz 600.
Rupferwismuthglanz 600.
Rupferwismuthglanz 600.
Rupholith 482.
Ryrosit 670.
Leuchtenbergit
Leucit 446.
Leucophan 466
Levyn 485.
Liebigit 603.
Liebrit 659.
Limonit 650.
Linarit 609.
Lincolnit 490.
Lindakerit 591
Lindakerit 591
Lindschit 448.
Lindschit 448.

2.

Labrador 446. Lagunit 659. Lanarkit 608. Lancasterit 534. Lanthanit 684. Lapis Iazuli 520. Larberellit 426. Lasionit 422. Lasurit 585. Lasurstein 520. Latialith 519. Latrobit 448. Laumontit 484. Lavendulan 635. Lazulith 421. Leadhillit 608. Leberkies 669. Lecontit 414. Lebererit 486. Lehuntit 480. Lemanit 447. Lenzinit 502. Leonhardit 484. Lepidokrokit 650. Lepidolith 456. 459. Lepolith 448. Lerbachit 571. Lettsomit 587.

Leuchtenbergit 493. Leucit 446. Leucophan 466. 517. Levyn 485. Libethenit 587. Liebigit 603. Lievrit 659. Limonit 650. Linarit 609. Lindakerit 591. Lindsahit 448. Linneit 628. Linseit 448. Linsenerz 591. Livarit 396. Lirotonit 591. Lixofonmalachit 591. Lithionglimmer 459. Lithionit 456. 459. 517. Loboit 438. Loganit 498. Lölingit 671. Löweit 413. Lonchidit 670.

M.

Lydischer Stein 481.

Loxoflas 451.

Lunnit 588.

Luchssaphir 444.

Maclurit 516.
Magnefiaglimmer 457.
Magnefit 407.
Magneteisenerz .648.
Magnetit 648.
Magnetties 670.
Magnoferrit 648.
Malachit 584.
Malachit 584.
Malacon 479.
Malthacit 501.
Mancinit 624.

Mangan 672. Manganalaun 417. Manganamphibol 473. Manganblende 677. Manganepidot 438. 440. Manganglanz 677. Manganit 673. Mangankiesel, rother 675. Mangankiesel, schwarzer 677. Manganocalcit 403. Mangan-Orthit 440. Manganspath 675. Marcelin 677. Marekanit 453. Margarit 459. Margarotit 459. Martafit 669. Markirchit 596. Marmatit 627. Marmolith 510. Marmor 406. Martit 648. Mascagnin 413. Masonit 497. Matlotit 616. Medjidit 603. Meerschaum 507. Megabromit 579. Mehlzeolith 480. Mejonit 440. Melanchlor 657. Melanit 436. Melanochroit 612. Melanolith 662. Melanterit 653. Melinophan 466. Melilith 442. Mellit 684. Menakan 667. Mendipit 616. Meneghinit 617. Mengit 688.

Menilith 434. Mertur 569. Mesitinspath, Mesitin 652. Mesole 481. Mesolin 485. Mesolith 480. 481. Mesotyp 480. 505. Metachlorit 494. Metazit 511. Meteoreisen 637. Meteorsteine 641. Micaelit 536. Middletonit 688. Mifrobromit 579. Mitrotlin 450. Mikrolith 552. Millerit 628. Miloschin 502. Mimetesit 610. Mirabilit 413. Misenit 414.

Mohsit 668. Molybdänbleierz-Wulfenit Molybdänglanz = Molybdä= nit 543.

Mißpickel 671.

Mizzonit 440.

Mist 654.

Molybdanocker 543. Molybdit 543. Monazit 682. Monazitoid 683. Mondstein 450. Monheimit 622. Monophan 490. Monradit 508. Monrolith 462. Monticellit 476. Montmorillonit 502. Morion 431.

Morvenit 488. Mosandrit 681. Müllerin 563.

Mullicit 656. Murchisonit 450. Muriacit 411. Muromontit 682. Muscovit 456. 457. Musit 684. Mussit 467. Myarghrit 577. Mysorin 586.

N. Nabeleisenerz 650. Madelerz 619. Nadelzevlith 480. 489. Naghagit 621. Natrit 501. Naphta 686. 688. Nasturan 601. Natrolith 479. Natronalaun 416. Natrarumsalpeter 400. Natronspodumen 451. Naumannit 581. Remalith 534. Réoctése 664. Reolith 496. Rephelin 441. Nephrit 474. 509. Reukirchit 674. Neurolith 504. Rewjanskit 564. Nicelantimonglanz 630. Nickelarseniat 631. Nickelarsenikglanz 629. Nickelblüthe 631. Nickelglanz 629. Nicelgymnit 632. Nickelin 630. Nideloder 631.

Ricelopph 632.

Nickelsmaragd 632.

Ricelwismuthglanz 628.

Nicelvitriol 632.

Niemannit 499. Riobit 546. Nitratin 400.' Nontronit 662. Rosean 519. Nosin 519. Ruffierit 611. Nuttalit 444.

D.

Obsidian 452. Derstedtit 558. Disanit 438. Otenit 507. Ottaebrit 554. Oligotlas 451. Oligonit, Oligonspath 652. Olivenerz 589. Olivenit 589. Dlivin 476. Onkosin 504. Onofrit 571. Onbr 432. Opal 433. Opalin-Allophan 500. Operment 537. Drangit 513. Orthit 680. Orthollas 448. Osmelith 507. Osteolith 420. Ostranit 479. Ottrelit 496. Owenit 660. Dralith 685. Orhaverit 506. Dzarkit 491. Dzokerit 687.

¥.

Pajsbergit 675. Palagonit 486. Balladium 567. Palladiumgold 564. Paralogit 444. Paraluminit 418. Paranthin 443. Parasit 425. Parastilbit 490. Pargasit 472. Parisit 684. Parophit 504. Partschin 440. Patrinit 620. Paulit 470. Pechblende 601. Bechstein 452. 453. Peganit 423. Bettolith 506. Pelikanit 500. Pencatit 409. Bennin 494. Pennit 409. Percylit 593. Peridot 475. Veriklas 536. Beriklin 451. Peristerit 451. Perlipath 407. Perlstein 452. 454. Perowskit 555. Perthit 450. Petalit 455. Pețit 564. 581. Pfeifenstein, indianischer **503.** Phatolith 485. Pharmafolith 539. Pharmatosiderit 664. Phenakit 465. **Phillipsit** 486. 487. Phlogopit 458. Phonicit 612. Pholerit 501. Phosphochalcit:Lunnit.

Phosphortupfererz 588.

Bhosphorit 419. 420. Photizit 676. **Bhyllit** 496. Phylloretin 687. Physalith 515. Piauzit 690. Piceringit 417. Pikranalcim 484. Pitrolith 511. Bikromerit 415. Bikropharmakolith 539. Pitrophyll 508. Pikrosmin 508. Pitrothomsonit 491. Pinguit 662. Pinit 446. Viotin 496. Pissophan 418. 654. Pistacit 438. Pistomesit 653. Pittizit 664. Plagionit 618. Platin 565. Platiniridium 564. Platinerit 608. Pleonast 530. Plinian 671. Plinthit 502. Plumbostib 617. Plumosit 618. Polianit 673. Polirschiefer 432. Pollug 455. Polhargit 448. Polybafit 575. Polyhalith 414. Polytras 551. Polymignit 556. Polysphärit 610. Polytelit 596. Poonablith 481.

Porpezit 564.

Porzellanerde 503.

Porzellanit 503. 518. Porzellanspath 518. Porthit 488. Prasem 491. Praseolith 446. Prebazzit 409. Prehnit 482. Prosopit 398. Proustit 575. Vseudolibethenit 588. Pseudomalachit 588. Pseudophit 494. Psilomelan 674. Punahlith s. Poonahlith. Puschkinit 438. Pyknit 516. PhraNolith 508. Phrargillit 446. Phrarghrit 576. Phrit 668. Pprodlor 551. Phrolufit 673. Phromelin 632. Phromorphit 609. Phrop 434. 436. Phrophyllit 500. Phrophhialith 515. Phropiffit 690. Phrorthit 680. Phrostlerit 495. Phrosmalith 663. Phrostibit 542. Phrozen 466. Phrrhit 552. Phrehofiderit 650. Phrrhotin 670.

D.

Quarz 427. Quedfilber 569. Quedfilberbranderz 570. Quedfilberfahlerz 596. Quedfilberbornerz 571. Quedfilberlebererz 570. Quedfilberfalpeter 571. Quellerz 651.

R.

Radiolith 480. Rammelsbergit 631. Randanit 535. Raphanosmit 621. Raphilith 472. Rapidolith 443. Ratostit 397. **Rauchtopas** 428. 431. Rauschgelb 538. Rauschroth 537. Razoumoffskin 501. Realgar 537. Reißblei 394. Rensselaerit 469. Retinalith 511. Retinit 688. Rhätizit 462. Rhodalith 504. Rhodiumgold 564. Rhodizit 426. Rhodochrom 495. Mhodochrofit 675. Rhodonit 675. Rhyafolith 450. Riolit 396. Ripidolith 491. Hittingerit 577. Romerit 655. Romein 541. Romeit = Romein. Roselit 635. Rosellan 448. Rosenquarz 431. Rosit 448. Rothbleierz 611. Rotheisenrahm 649. Rotheisenstein 649.

Rothgültigerz, bunkles 576.
Rothgültigerz, lichtes 575.
Rothküpfererz 583.
Rothnickelkies 680.
Rothkinkerz 686.
Rothkinkerz 626.
Rubellan 457.
Rubellit 524.
Rubin 526.
Rubinblende, hemiprisma:
tische 577.
Rubin:Balais 530.
Rubinglimmer 650.
Rubinglimmer 650.
Rubinglimmer 650.

ල.

Sätersbergit 672. Safflorit 634. Sagenit 554. Salit 468. Salmiat 399. Salpeter 400. Samarskit 549. Samoin 499. Samoit 499. Sandarach 537. Saphir 526. Saphirin 532. Saponit 496. Sartolith 442. 485. Saffolin 424. Saualpit 439. Sauffurit 447. Savit 484. Savnit 628. Scarbroit 501. Schalstein 467. Scheelbleispath 613. Scheelit 544. Scherbenkobalt 536. Schererit 688.

Schillerstein 512. Søðri 523. Schorlamit 558. Schreiberfit 640. Schriften 563. Schrötterit 500. Schwarzerz 594. Sawefel 395. Schwefellies 668. Schwefeltobalt 632. Schwerbleierz 608. Schwerspath=Barvt 409. Schwerstein 544. Schwimmstein 432. Schulzit 618. Scleretinit 688. Scolectt 481. Seifenstein 496. Seladonit 663. Selen 396. Selenblei 620. Selenbleikupfer 621. Selentobaltblei 620. Selentupfer 601. Selentupferblei 621. Selenquechilber 571. Selenquedfilbertupfer 572. Selenquedfilbertupferblei **572.** Selenquedfilberzink 572. Selenschwefelquedfilber **571.** Selenfilber:Raumannit. Senarmontit 541. Sepiolith 507. Sericit 459. Serpentin 495. 509. Severit 502. Sepbertit 497. Shoharit 411. Siderit 651. Siberoferrit 638.

Sideroplesit 653. Sideroschisolith 661. Siberotantal 546. Siegenit 629. Silber 572. Silberhornerz 578. Silberkupferglanz 574. Sillimanit 462. Sismondin 497. Sisserskit 565. Stapolith 443. Stlerotlas 599. Stolecit 480. Stolopfit 521. Storodit 664. Stutterubit 634. Sloanit 491. Smaltin 633. Smaragd 463. Smaragbit 469. Smectit 504. Smelit 501. Smirgel 529. Smithsonit 621. Soda 408. Sodalith 517. Soimonit 529. Somit 441. Sommervillit 442. Sonnenstein 450. Spadait 508. Spaniolith 596. Spatheisenstein 651. Speckstein 475. Spärkies 669. Speistobalt 633. Spessartin 434. 436. Sphalerit 626. Sphärosiderit 652. Sphärostilbit 490. Sphärulit 454. Sphen 556.

Sphenomit 644.

Sphragid 502. Spjeßglanz 540. Spießglanzoder 541. Spießglas:Silber 580. Spinell 529. Spinellan 519. Spodumen 454. Spreustein 480. Sprödglaßerz 575. Stannin 600. Staffurthit 425. Staurolith 460. Steatit 475. Steinheilit 444. Steinkohle 686. Steinmark 501. Steinöl 688. Steinsalz 398. Stellit 506. Stephanit 575. Sternbergit 578. Stiblith 541. Stilbit 488. 489. 490. Stilpnomelan 661. Stilpnosiderit 650. Stolkit 612. Strahlerz 591. Strahllies 669. Strahlstein 472. Strablzeolith 489. Strakonizit 496. Stratopeit 677. Strigisan 423. Stroganowit 444. Stromeperit 574. Stromnit 403. Strontianit 403. Struvit 424. Stypticit 654. Susannit 609. Svanbergit 422. Sylvanit 563.

Sylvin 399.

T. Tabergit 494. Tachpaphaltit 513. Lachphydrit 400. Tafelipath 467. Tagilit 588. Talcit 505. Tall 475. Talkapatit 420. Tamarit 590. Tantit 421. Tantalit 545. Tarnovizit 403. Tauriscit 654. Tautolith 476. Tekoretin 687. Tekticit 655. Tellur 542. Tellurblei=Altait. Tellurgoldfilber = Sylvanit. Tellursilber-Heffit. Tellurwismuth 606. Tennantit 595. Tenorit 584. Tephroit 676. Teffelit 506. Tefferalties 634. **Tetartin** 451. Tetradymit 605. Tetraedrit 596. Tetraphhlin 658. Thalit 496. Thallit 438. Thenardit 412. Thermonatrit 408. Thermophyllit 509. Thierschit 685. Thomsonit 490. **Thon** 499. jowefelsaure Thonerbe, neutrale 418.

Thorit 512.

Ibraulit 661. Throubolith 589. Thulit 439. Thumerstein 522. Thuringit 660. Tiemannit 571. Tisserodit 620. Tirolit 590. Tintal 426. Titaneisen 667. Titanit 557. Titanorthit 682. Tiza 426. Topas 514. **Torrelit 547. 681. Lowanit** 596. Tremolit 471. Trichalcit 589. Triphan 454. Triphylin 657. Triplit 658. Tritomit 679. Trona 408. Trooftit 624. Tschermigit 416. Tschewkinit 682. Tuesit 501. Tungstein 544. Turgit 651. Türkis 423. Turmalin 523. **Tyrit** 550.

U.

Hight 483. Ulmannit 630. Unghwarit 662. Unionit 452. Uralit 470. Uralorthit 680. Uranglimmer 602. Uranit 603. Uranochalcit 603.

Uranniobit 603. Ura**notani**ai 549. Uranorphorphulphate **603.** Uranophan 603. Uranpecherz 601. Uranvitriol 603. Urbit 683. Uwarowit 434. 436.

8.

Balencianit 450. Balentinit 540. Banadinbleierz-Banadinit. Wismuthblende 605. Banabinit 613. Rariscit 424. Barvicit 674. Bauquelinit 612. Bermiculith 495. Besuvian 437. Billarsit 512. Vivianit 655. Bölknerit 531. Boglit 603. Boigtit 494. Bolborthit 592. Boltait 417. 654. Boltit 627.

83.

Borhauserit 511.

Wad 674. Wagnerit 420. Walchowit 688. Walmstedtit 408. Warwick 558. Washingtonit 668. Wafferblei 543. Wasserkies 669. Wawellit 422. Websterit 418. Wehrlit 660. Beißbleierz 608.

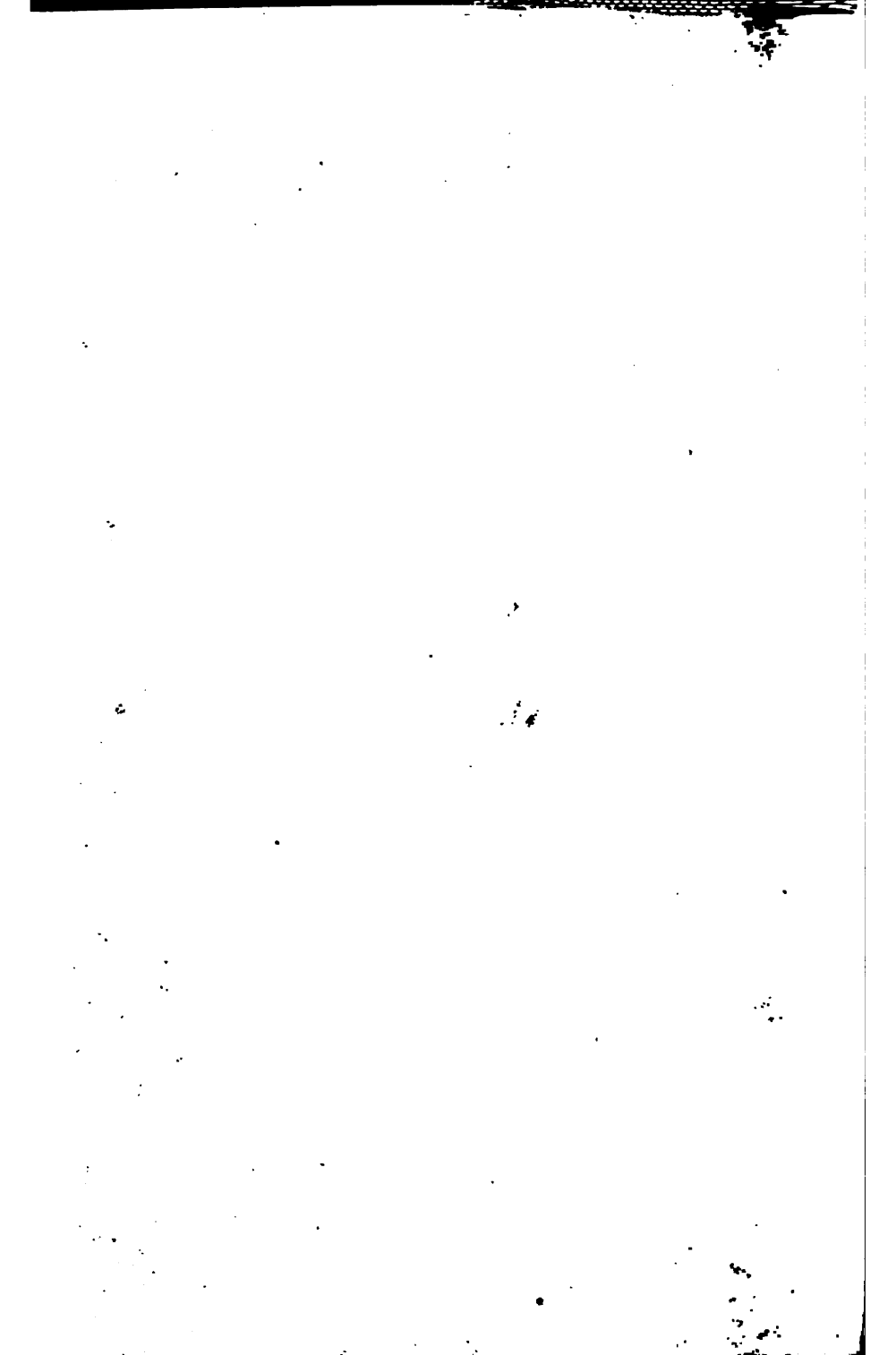
Beignitiger, 596. Beifit 446. Beifnickelties 631. Weißspießglanzerz 540. Beiftellur 563. Wernerit 443. Wbewellit 685. 1988 hitnetyit 601. Willemit 624. Williamsit 511. Wilsonit 448. Bismuth 604. Wismuthbleierz 620. Wismuthglanz 604. Wismuthocker 604. Bithamit 439. Witherit 403. Wittichit 600. Wöhlerit 552. **Bohldit** 619. Wolchonstoit 559. Wolfram 665. Wollastonit 467. Wörthit 462. Wulfenit 613. Würfelerz 664.

X.

Xanthit 438. Xanthokon 577. Xanthofiderit 651. Xanthophyllit 498. Xanthorthit 681. Xenolith 462. Xenotim 421. Xylochlor 506.-Xploretin 689. Xplotil 511.

Ŋ. Attrocerit 398. Nttroilmenit 548.

Ittrotantalit : Ittertantal	Beilanit 580.	Binnties 600.
548.	Zeugit 497.	Zinnober 569.
Nttrotitanit 557.	3inf 624. 627.	Binnstein 606.
	Zinkenit 617.	Zinnwaldit 459.
Э	Zinkblende 626.	Zippeit 603.
3.	Zinkit 626.	Birton 478.
Zeagonit 487.	Zinkspath 621.	Zoisit 438. 489.
Zellties 669.	Zinkvitriol 624.	Zwieselit 658.
Rentithe 479	2inn 806 607	



,		-		-	
1	-	•			
•	,			,	
					1
}					
•					
				· ,	
i			,	·	,
	•				
					,

			•		
	•		•		
•		·			
				·	
		-	•		
		, `			
		. `			

